#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2004 年11 月25 日 (25.11.2004)

**PCT** 

## (10) 国際公開番号 WO 2004/101526 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: **C07D 215/48**, A61K 31/47, A61P 35/00, 29/00, 9/10, 27/02, 3/10, 3/04, 11/06, 43/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/005788

(22) 国際出願日: 2004年4月22日(22.04.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

60/464,674 2003 年4 月22 日 (22.04.2003) US

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): エーザイ株式会社 (EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1128088 東京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 有本 達 (ARI-MOTO, Itaru) [JP/JP]; 〒1120002 東京都文京区小石川3-34-6-405 Tokyo (JP). 吉澤 一洋 (YOSHIZAWA, Kazuhiro) [JP/JP]; 〒3140143 茨城県鹿島郡神栖町神栖2-13-6-101 Ibaraki (JP). 鎌田厚(KAMADA, Atsushi) [JP/JP]; 〒3001216 茨城県牛久市神谷2-7-30 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 長谷川 芳樹, 外(HASEGAWA, Yoshiki et al.); 〒1040061 東京都中央区銀座一丁目10番6号 銀座ファーストビル 創英国際特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYMORPHOUS CRYSTAL OF 4-(3-CHLORO-4-(CYCLOPROPYLAMINOCARBONYL)AMINOPHENOXY)-7-METHOXY-6-QUNOLINECARBOXAMIDE AND METHOD FOR PREPARATION THEREOF

♥ (54) 発明の名称: 4 - (3 - クロロー 4 - (シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)- 7 - メトキ \_ シー 6 - キノリンカルボキサミドの多形結晶及びその製造方法

(57) **Abstract:** A polymorphous crystal (A) of 4-(3-chloro-4-(cyclopropylaminocarbonyl)aminophenoxy)-7- methoxy-6-qunolinecarboxamide having a diffraction peak at a diffraction angle ( $2\theta \pm 0.2^{\circ}$ ) of 15.75° in the powder X-ray difractometry; and a polymorphous crystal (B) of 4-(3-chloro-4-(cyclopropylaminocarbonyl)aminophenoxy)-7- methoxy-6-qunolinecarboxamide having a diffraction peak at a diffraction angle ( $2\theta \pm 0.2^{\circ}$ ) of 21.75° in the powder X-ray difractometry.



### 明細書

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの多形結晶及びその製造方法 技術分野

【0001】 本発明は、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの多形結晶及びその製造方法に関する。

### 背景技術

発明の開示

5

10

15

20

25

【0003】 しかしながら、従来の製造方法により得られる4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドよりも、さらに物性面や安定性において優れると期待される当該化合物の結晶、並びに、容易且つ純度高く当該結晶を製造することのできる製造方法が求められている。

【0004】 そこで、本発明の目的は、4-(3-クロロー4-(シクロプロ ピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカル ボキサミドの結晶及びその製造方法を提供することにある。

【0005】 上記目的を達成するために、本発明は以下の(1)~(10)の 多形結晶を提供する。

5

15

- (2):粉末X線回折において、更に、回折角度( $2\theta\pm0.2^{\circ}$ )9.98°及び11.01°に回折ピークを有する(1)記載の多形結晶(A)。
- - (5):更に、波数1712.2±1:0 c m<sup>-1</sup>に吸収を有する(3)又は(4) 記載の多形結晶(A)。
  - (6):粉末X線回折において、回折角度( $2\theta\pm0.2^{\circ}$ )  $21.75^{\circ}$  に回折ピークを有する、4-(3-0) ロロー4-(0) ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-3 トキシー6-4 リンカルボキサミドの多形結晶(B)。
    - (7):粉末X線回折において、更に、回折角度( $2\theta\pm0.2^{\circ}$ )12.43°及び16.56°に回折ピークを有する(6)記載の多形結晶(B)。
- 25 (8): 臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1557.6\pm1.$   $0~c~m^{-1}$ に吸収を有する、4-(3-2)0  $0~c~m^{-1}$ 0  $0~c~m^{$

ボニル) アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(B)。

(9):(6) 又は(7) 記載の多形結晶であって、臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数 $1557.6\pm1.0$  c m $^{-1}$ に吸収を有する、4-(3-2) ークロロー4-(2) ンクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-2 メトキシー6-4 フリンカルボキサミドの多形結晶(B)。

5

10

15

20

(10):更に、波数1464.4 $\pm$ 1.0 c m<sup>-1</sup>に吸収を有する(8)又は(9) 記載の多形結晶(B)。

【0006】 本発明はまた、以下の(11)~(28)の多形結晶の製造方法を提供する。

(11): (1) ~ (5) のいずれかに記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(A) を製造する製造方法であって、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミド(結晶を形成していても、形成していなくてもよい。)を良溶媒である有機溶媒に溶解させ、次いで、貧溶媒を急激に混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

(12): (1) ~ (5) のいずれかに記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(A) を製造する製造方法であって、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に撹拌しつつ溶解させ、次いで、析出する結晶が撹拌停止時に沈殿するように貧溶媒を混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

ルボキサミドの多形結晶(A)を製造する製造方法であって、7-メトキシー4 ークロローキノリンー6ーカルボキサミド及び1-(2-クロロー4ーヒドロキ シフェニル)-3-シクロプロピルウレアを、塩基の存在下、4-(3-クロロ ー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ ー6ーキノリンカルボキサミドに対して良溶媒である有機溶媒中で反応させ、次 いで、貧溶媒を急激に混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

5

10

15

20

25

(14): 前記貧溶媒を、10分以内で急激に混和することを特徴とする(11)~(13)のいずれかに記載の製造方法。

(15): (6) ~ (10) のいずれかに記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(B) を製造する製造方法であって、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(結晶を形成していても、形成していなくてもよい。)を良溶媒である有機溶媒に溶解させ、次いで、貧溶媒をゆっくりと混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

(16): (6) ~ (10) のいずれかに記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(B) を製造する製造方法であって、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に撹拌しつつ溶解させ、次いで、析出する結晶が撹拌停止時に溶媒全体に拡散するように貧溶媒を混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

 $(17):(6) \sim (10)$  のいずれかに記載の4-(3-2)ロロー4-(2)ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、7-メトキシー4-2ロローキノリン-6-カルボキサミド及び1-(2-2)ロロー4-ヒドロ

キシフェニル) -3-シクロプロピルウレアを、塩基の存在下、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) -7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドに対して良溶媒である有機溶媒中で反応させ、次いで、貧溶媒をゆっくりと混和する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

(18):前記貧溶媒を、1時間以上でゆっくり混和することを特徴とする(15)  $\sim$  (17) のいずれかに記載の製造方法。

5

10

15

20

25

(19): (6) ~ (10) のいずれかに記載の4~ (3~-0口ロー4~ (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) ~ 7~-メトキシー6~キノリンカルボキサミドの多形結晶(B) を製造する製造方法であって、粉末 X線回折において、回折角度(20±0.2°)15.75°に回折ピークを有する、4~(3~-0口ロー4~(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) ~ 7~-メトキシー6~キノリンカルボキサミドの多形結晶(A) を、前記多形結晶に対する良溶媒である有機溶媒と前記多形結晶に対する貧溶媒との混液中で、懸濁状態で加熱する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

(20):前記多形結晶(A)は、粉末 X 線回折において、更に、回折角度(2θ±0.2°)9.98°及び11.01°に回折ピークを有する多形結晶であることを特徴とする(19)記載の製造方法。

(21):(6) ~ (10) のいずれかに記載の4 - (3 - クロロー4 - (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7 - メトキシー6 - キノリンカルボキサミドの多形結晶(B) を製造する製造方法であって、臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数  $3452.3\pm2.5$  cm $^{-1}$ に吸収を有する、4-(3-クロロー4 - (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7 - メトキシー6 - キノリンカルボキサミドの多形結晶(A) を、前記多形結晶に対する良溶媒である有機溶媒と前記多形結晶に対する貧溶媒との混液中で、懸濁状態で加熱する工程、を備えることを特徴とする製造方法。

(22):(19) 又は(20) 記載の製造方法であって、前記多形結晶(A) は、

臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数3452.3±2.5cm <sup>-1</sup>に吸収を有する多形結晶であることを特徴とする製造方法。

- (23):前記多形結晶(A)は、更に、波数 $1712.2\pm1.0$ cm $^{-1}$ に吸収を有する多形結晶であることを特徴とする(21)又は(22)記載の製造方法。
- (24):良溶媒である有機溶媒が、ジメチルスルホキシド、ジメチルイミダゾリジノン、1-メチルー2-ピロリジノン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、酢酸、スルホラン又はこれらの少なくとも2種の混液であることを特徴とする(11)~(23)のいずれかに記載の製造方法。
- 10 (25): 貧溶媒が、水、アセトン、アセトニトリル、酢酸エチル、酢酸イソプロピル、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール又はこれらの少なくとも2種の混液であることを特徴とする(11)~(23)のいずれかに記載の製造方法。
  - (26):塩基が、カリウム t ーブトキシド、炭酸セシウム又は炭酸カリウムである(13)、(14)、(17)又は(18)記載の製造方法。

【0007】 本発明は、更に、

5

- (27):(1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする、血管 新生阻害作用が有効な疾患に対する予防・治療剤。
- (28): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする血管 20 新生阻害剤。
  - (29):(1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする抗腫瘍剤。
  - (30):腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、 血液癌又は卵巣癌である(29)記載の抗腫瘍剤。
- 25 (31): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする血管 腫治療剤。

(32): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする癌転 移抑制剤。

- (33): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする網膜血管新生症治療剤。
- 5 (34):(1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする糖尿病性網膜症治療剤
  - (35): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする炎症 性疾患治療剤。
  - (36):炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬又は遅延性過 敏反応である(35)記載の炎症性疾患治療剤。
    - (37): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とするアテローム性動脈硬化治療剤。
    - (38): (1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶の薬理学的有効量を患者に投与して、血管新生阻害作用が有効な疾患を予防・治療する方法。
- (39):血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防・治療剤の製造のための(1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶の使用。を提供するものである。
  - 【0008】 本発明は、更に、

- (40):(1)~(10)のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする c K i t キナーゼ阻害剤。
  - $(41):(1) \sim (10)$  のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする、c-Kit+t-tを過剰発現する、または変異型 c-Kit+t-tを発現する癌を治療する抗癌剤。
- (42): c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼ 25 を発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、 睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である(41)記

載の抗癌剤。

15

(43): c-Kit+ナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kit+ナーゼを過剰発現する。または変異型 c-Kit+ナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである(41)記載の抗癌剤。

- 5 (44): 患者から取り出した癌細胞が c-Kit+tーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kit+tーゼを発現することを確認した後に投与することを特徴とする、(41)記載の抗癌剤。
  - $(45):(1) \sim (10)$  のいずれかに記載の多形結晶を有効成分とする、肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤。
- $(46):(1) \sim (10)$  のいずれかに記載の多形結晶の薬理学上有効量を、c -Kit+ナーゼを過剰発現する、または変異型<math>c-Kit+ナーゼを発現する 癌を患った患者に投与する、癌の治療方法。
  - (47): c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である(46)記載の方法。
  - (48): c-Kit+t-tを過剰発現する、または変異型 <math>c-Kit+t-tを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである(46)記載の方法。
- 20 (49): 癌の治療方法であって、癌を患った患者から癌細胞を取り出す工程と、 当該癌細胞がc-Kit+ナーゼを過剰発現している、または変異型c-Kitキナーゼを発現していることを確認する工程と、(40)記載のc-Kit+ナー ゼ阻害剤の薬理学的有効量を当該患者に投与する工程と、を含む癌の治療方法。
- (50):肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療方法であって、(40)記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、前記疾患を患った患者に投与する、治療方法。

(51): (40) 記載のc-Kit+tーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、c-Kit+tーゼを過剰発現しているまたは変異型c-Kit+tーゼを発現している細胞に適用する、c-Kit+tーゼ活性を阻害する方法。

(52): c-Kit+t-tを過剰発現する、または変異型 c-Kit+t-tを発現する癌を治療する抗癌剤の製造のための、(40)記載の c-Kit+t-tせ阻害剤の使用。

(53): c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である(52)記載の使用。

(55): 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤の製造のための、(40) 記載のc-Kit+ナーゼ阻害剤の使用。

を提供するものである。

5

10

15

【0009】 本発明の多形結晶(A)は、晶析後のろ過操作が容易であるという利点がある。

【0010】 また、本発明の多形結晶(B)を使用すれば、高純度の4-(3 20 ークロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドを製造できるという利点がある。

【0011】 また、多形結晶(A)は溶媒中での懸濁により多形結晶(B)に 結晶転移するという特性を有しており、多形結晶(B)は製造工程において安定 的に取得可能であるという利点もある。

25 図面の簡単な説明

[0012]

図1は、実施例1aで得られた結晶の粉末X線回折パターンを表わす図である

図2は、実施例1bで得られた結晶の粉末X線回折パターンを表わす図である

図3は、実施例1 c で得られた結晶の粉末 X 線回折パターンを表わす図である

5

10

15

25

o

О

図4は、実施例2aで得られた結晶の粉末X線回折パターンを表わす図である

図5は、実施例2bで得られた結晶の粉末X線回折パターンを表わす図である

図6は、実施例2cで得られた結晶の粉末 X 線回折パターンを表わす図である

図7は、実施例1aで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である。

図8は、実施例1bで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である。

図9は、実施例1cで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である。

図10は、実施例2aで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である

図11は、実施例2bで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である

20 図12は、実施例2cで得られた結晶の赤外吸収スペクトルを表わす図である

図13は、実施例1dで得られた結晶のマイクロバランス法による吸湿性の測定 結果を示す図である。

図14は、実施例2dで得られた結晶のマイクロバランス法による吸湿性の測定 結果を示す図である。

図15は、SCF 刺激によるリン酸化 c-Kit キナーゼのイムノブロットの結果を

示した図である。

5

10

15

20

25

図16は、H562をヌードマウスに移植した場合の、移植後の日数と腫瘍体積の関係を示したグラフである。

図17は、H562 をヌードマウスに移植した場合の、リン酸化 c-Kit キナーゼ、 c-Kit キナーゼおよび  $\beta$  ーアクチンのイムノブロットの結果を示した図である。 発明を実施するための最良の形態

タノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール又はこれらの混液等)を急激に混和(例えば10分以内)しても多形結晶(A)を得ることができる。

ール、イソプロパノール又はこれらの混液等)をゆっくりと混和(例えば1時間以上)すれば多形結晶(B)を製造することができる。不溶性溶媒をゆっくりと混和すると結晶が析出するが、撹拌を停止すると析出した結晶は溶媒中全体に拡散した状態になる。

5

10

15

20

25

【0019】 より詳細には、例えば、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドに可溶性溶媒(DMSO又は1-メチルー2ーピロリジノン)を4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドに対して4~5倍容量を加えた後、80℃以上で加熱撹拌下、溶解させる。この溶液に65~85℃にて加熱撹拌下、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドに対して10~20倍容量の不溶性溶媒(酢酸イソプロピル、酢酸エチル、メタノール又はイソプロパノール)を30分以上かけて投入することにより、結晶を析出させることができる。なお、不溶性溶媒を投入して結晶を析出させる際には、好ましくは種結晶を加える。結晶が析出した反応液を、70℃以上にて加熱下30分以上撹拌し、さらに室温にて撹拌した後、結晶をろ取し、多形結晶(B)を得ることができる。

【0020】 また、可溶性溶媒と不溶性溶媒の混液に4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を加熱懸濁しても多形結晶(B)を製造することができる。

セトアミド、スルホラン等)で反応させた後、不溶性溶媒(例えば、水、アセトン、アセトニトリル、酢酸エチル、酢酸イソプロピル、メタノール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノール又はこれらの混液等)をゆっくりと混和 (例えば30分以上) しても多形結晶 (B) を得ることができる。

5

10

15

20

25

【0023】 本発明に係る医薬の投与量は症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態、疾患の種類などにより異なるが、通常成人1日当たり  $100 \mu$  g  $\sim 10$  g であり、1~数回に分けて投与される。

【0024】 本発明に係る医薬の投与形態は特に限定されず、通常用いられる 方法により経口または非経口的に投与することができる。

【0025】 これら製剤化には通常用いられる賦形剤,結合剤,滑沢剤,着色剤,矯味矯臭剤など、および必要により安定化剤,乳化剤,吸収促進剤,界面活性剤などを使用することができ、一般に医薬品製剤の原料として用いられる成分を配合して常法により製剤化される。

【0026】 これらの成分としては例えば、動植物油(大豆油、牛脂、合成グ リセライドなど)、炭化水素(流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィンなど)、 エステル油(ミリスチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピルなど)、 高級アルコール (セトステアリルアルコール、ベヘニルアルコールなど)、シリコ ン樹脂、シリコン油、界面活性剤(ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビ タン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタ ン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ひまし油、ポリオキシエチレンポリ オキシプロピレンブロックコポリマーなど)、水溶性高分子(ヒドロキシエチルセ ルロース、ポリアクリル酸、カルボキシビニルポリマー、ポリエチレングリコー ル、ポリビニルピロリドン、メチルセルロースなど)、アルコール(エタノール、 イソプロパノールなど)、多価アルコール(グリセリン、プロピレングリコール、 ジプロピレングリコール、ソルビトールなど)、糖(グルコース、ショ糖など)、 無機粉体(無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、ケイ酸アルミニウム など)、精製水などが挙げられる。p H調製のためには無機酸(塩酸、りん酸など)、 無機酸のアルカリ金属塩(りん酸ナトリウムなど)、無機塩基(水酸化ナトリウム など)、有機酸(低級脂肪酸、クエン酸、乳酸など)、有機酸のアルカリ金属塩(ク エン酸ナトリウム、乳酸ナトリウムなど)、有機塩基(アルギニン、エタノールア ミンなど)などを用いることができる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤 などを添加することができる。

20 [実施例]

5

10

15

【0027】 以下に、具体的な例をもって本発明を示すが、本発明はこれに限られるものではない。

【0028】 (製造例1) 1-(2-2-2-4-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-1) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2-2-2) 1-(2-2

25 【0029】 a) フェニル *N*-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル) カ ーバメート

5

10

15

20

【0030】 4-アミノ-3-クロロフェノール(23.7 g)を <math>N, N-ジメチルホルムアミド(100 mL) に懸濁し、氷冷下ピリジン(23.4 mL)を加えた後、 $20^{\circ}$  C以下でクロロ炭酸フェニル(23.2 mL)を滴下した。室温にて 30 分間撹拌の後、水(400 mL)、酢酸エチル(300 mL)、6N-HC1(48 mL)を加え撹拌の後、有機層を分離した。有機層を 10%食塩水(200 mL)で 2 回洗浄の後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去することにより標記化合物 46 g を固体として得た。

[0031] <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 5.12 (1h, br s), 6.75 (1H, dd, J=9.2, 2.8 Hz), 6.92 (1H, d, J=2.8 Hz), 7.18-7.28 (4H, m), 7.37-7.43 (2H, m), 7.94 (1H, br s).

【0032】 b) 1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル) -3-シクロプロピルウレア

[OO34] <sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): 0.72-0.77 (2H, m), 0.87-0.95 (2H, m), 2.60-2.65 (1H, m), 4.89 (1H, br s), 5.60 (1H, br s), 6.71 (1H, dd, J=8.8, 2.8 Hz), 6.88

(1H, d, J=2.8 Hz), 7.24-7.30 (1H, br s), 7.90 (1H, d, J=8.8 H).

【0035】 (製造例2) <u>7-メトキシー4-クロローキノリンー6-カル</u> ボキサミドの製造

【0036】 a) 4-[(2, 2-i)y+n-4, 6-i)x+y-[1, 3]i x+y-5-i y+y-5-i y+y-5

5

10

15

20

【0037】 4-アミノー2-メトキシベンゾイックアシッド エチルエステル (CAS NO. 14814-06-3) (3.00g) を<math>2-プロパノール (15mL) に懸濁し、メルドラム酸 (2.44g: 1.1 等量) 及びオルトギ酸エチル (7.5mL) を加え85℃にて1時間加熱した。析出した沈殿を濾取し、MTBE (methyl-tert-butylether) にて洗浄し、標記化合物 4.92gを得た(収率81%)。

[ O O 3 8 ]  $^{1}$ H-NMR (DMSO- $d_{6}$ ): 1. 26 (3H, t, J=7.0 Hz), 1. 60 (6H, s), 3. 85 (3H, s), 4. 20 (2H, q, J=7.0 Hz), 7. 15 (1H, br d, J=8.4 Hz), 7. 38 (1H, s), 7. 69 (1H, d, J=8.4 Hz), 8. 63 (1H, s).

【0039】 b) 7-メトキシー4-オキソー1, 4-ジヒドロキノリンー6 -カルボキシリックアシッド エチルエステル

【0040】 4-[(2,2-ジメチル-4,6-ジオキソ-[1,3]ジオキ サン-5-イリデンメチル)-アミノ]-2-メトキシベンゾイックアシッド エチルエステル <math>(3.55g) をダウサーム (Dawtherm) (10.7mL) に懸濁し 200 C のオイ

ルバスにて 50 分間加熱した。室温に放置後、MTBE (10 mL)を加え沈殿を濾取し、 減圧乾燥の後標記化合物 1.59 g を得た(収率 63%)。

[OO41]  $^{1}$ H-NMR (DMSO- $d_{6}$ ): 1.29 (3H, t, J=7.2 Hz), 3.87 (3H, s), 4.25 (2H, q, J=7.2 Hz), 5.79 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.01 (1H, s), 7.84 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.38 (1H, s), 11.77 (1H, br s).

【0042】 c) 7ーメトキシー4ーオキソー1, 4ージヒドロキノリンー6 ーカルボキシリックアシッド

5

10

15

20

【0043】 7-メトキシー4-オキソー1, 4-ジヒドロキノンー6-カルボキシリックアシッド エチルエステル(120mg)をエタノール(1 mL)に溶解し、25% 水酸化ナトリウム水溶液(0.2 mL)を加え、65℃にて1時間撹拌した。6N HC1(0.5 mL)を加え、生成した沈殿を濾取し、水洗し減圧乾燥することで、標記化合物 100 mg 得た(収率 94%)。

[ 0 0 4 4 ]  $^{1}$ H-NMR (DMS0- $d_{6}$ ) : 4.87 (3H, s), 6.14 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.04 (1H, s), 7.98 (1H, d, J=6.0 Hz), 8.40 (1H, s).

【0045】 d) 7-メトキシー4ークロローキノリンー6ーカルボキサミド

【0046】 7-メトキシー4-オキソー1, 4-ジヒドロキノリンー6-カルボキシリックアシッド (2.0g) に塩化チオニル (10 mL) と少量の<math>N, N-ジメチルホルムアミドを加えて、2時間加熱還流した。減圧濃縮後にトルエンで2回共沸して、<math>7-メトキシー4-クロローキノリンー6-カルボニルクロリド (2.7g) を得た。

【0047】 次いで、得られた7-メトキシー4-クロローキノリンー6-カルボニルクロリド (2.7g) をテトラヒドロフラン (150 mL) に溶解し、0℃に冷却した。ここに30%アンモニア水 (5 mL) を加え、室温で30分間撹拌した。水を加え酢酸エチルで3回抽出した後、有機層を合わせて水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥の後に減圧乾燥し、標記化合物 (1.35g) を得た。

[0 0 4 8] <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 4.03 (3H, s), 7.56-7.66 (2H, m), 7.79 (1H, brs), 7.88 (1H, brs), 8.46-8.49 (1H, m), 8.78-8.82 (1H, m).

【0049】 (製造例3) 4-(3-200-4-(2000

5

10

15

20

【0050】 DMSO (20 mL) に、7-メトキシ-4-クロローキノリン-6 ーカルボキサミド (0.983 g)、1-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル) -3-シクロプロピルウレア (1.13 g) および炭酸セシウム (2.71 g) を加え、<math>70℃にて23時間加熱撹拌した。反応液を室温に戻した後、水(50 mL)を加え、生じた固体を濾取することで標記化合物 1.56 g を得た(収率 88%)。

[ O O 5 1 ]  $^{1}$ H-NMR (d  $_{6}$ -DMSO) : 0. 41 (2H, m), 0. 66 (2H, m), 2. 56 (1H, m), 4. 01 (3H, s), 6. 51 (1H, d, J=5.6 Hz), 7. 18 (1H, d, J=2.8 Hz), 7. 23 (1H, dd, J=2.8, 8. 8 Hz), 7. 48 (1H, d, J=2.8 Hz), 7. 50 (1H, s), 7. 72 (1H, s), 7. 84 (1H, s), 7. 97 (1H, s), 8. 25 (1H, d, J=8.8 Hz), 8. 64 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=5.6 Hz).

【0052】 (実施例1a) 4-(3-2)0052】 (実施例1a) 4-(3-2)0052】 (大力ルボニル) アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミ

## ド多形結晶(A)の製造

5

10

15

25

【0053】 まず、製造例1記載の方法と同様の方法により1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレアを得、製造例2に記載の方法と同様の方法により7-メトキシー4-クロローキノリンー6-カルボキサミドを得た。

【0054】 次に、1-(2-0)ロロー4ーヒドロキシフェニル)-3-20ロプロピルウレア(114.9g)、7-メトキシー4-0ロローキノリンー6ーカルボキサミド(80.0g)及びカリウム t-ブトキシド(56.9g)の混合物にDMSO(800mL)を室温にて加えた後、55℃にて20時間、さらに60℃にて4時間加熱撹拌した。この反応液に60℃で撹拌下、33%(v/v)アセトン水(165mL)を160で投入した。さらに33%(v/v)アセトン水(1035mL)を160で投入した。さらに160℃にて191時間撹拌し、結晶を161の以上に、16

【0055】 (実施例1b、1c及び1d)

実施例 1 a と同様の方法により 4-(3-2) ロロー 4-(2) ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7- メトキシー6- キノリンカルボキサミド多形結晶(A)を得た。

 20
 【0056】 (実施例2a)
 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミ ノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシー6-キノリンカルボキサミ ド多形結晶(B)の製造

【0057】 まず、製造例1記載の方法と同様の方法により1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレアを得、製造例2に記載の方法と同様の方法により7-メトキシー4-クロローキノリンー6-カルボキサミドを得た。

【0059】 (実施例2b、2c及び2d)

5

10

15

20

25

実施例 2a と同様の方法により 4-(3-0) ロロー 4-(2) ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7- メトキシー6- キノリンカルボキサミド多形結晶(B)を得た。

【0060】 (実施例3) <u>4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノ</u>カルボニル) アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド多形結晶(B)の製造

【0061】 まず、上記製造例3と同様の方法により、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-(シクロプロピルアミドを得た。

【0063】 (実施例4) <u>多形結晶(A)から多形結晶(B)への結晶転移</u> 【0064】 DMSO(1.7mL)と 33%(v/v)アセトン水(0.17, 0.34, 0.51 又は 0.85mL)の混合溶媒に  $4-(3-\rho -4-(v-\rho -4-(v-$ 

5

10

15

20

25

【0066】 なお、多形結晶(A)300mgをDMSO(1.7mL)に溶解し、33%アセトン水を加えずに60℃にて3時間加熱撹拌した場合には、多形結晶(A)はほぼ溶解した。

【0067】 (比較例1) <u>多形結晶(B)から多形結晶(A)への結晶転移</u> 【0068】 DMSO(1.7mL)と33%(v/v)アセトン水(0.17, 0.34, 0.51又は0.85mL)の混合溶媒に4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド多形結晶(B)300mg を加え、60℃にて3時間加熱撹拌した。このとき4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)<math>-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドは溶解せず、懸濁状のままであった。

【0069】 この懸濁液をろ過し、4-(3-2)000-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド  $141\sim256$ mg を回収した。その結晶形を評価したところ、全て多形結晶(B)のままであり、この条件では多形結晶(B)から多形結晶(A)へは転移しないことが明らかとなった。

【0070】 なお、多形結晶(B) 300mgをDMSO(1.7mL)に溶解し、33%アセトン水を加えずに60%にて3時間加熱撹拌した場合には、多形結晶(B)はほぼ溶解した。

## 【0071】 (粉末 X 線回折測定)

5 各実施例で得られた結晶の粉末 X 線回折測定は、日本薬局方の一般試験法に記載された粉末 X 線回折測定法に従い、試料約 1 0 0 mgを用いて、以下の測定条件で行った。

使用装置:理学電機株式会社製ガイガーフレックスRAD-3C

使用X線:CuKα線

10 カウンター:シンチレーションカウンター

フィルター:モノクロ

ゴニオメーター:水平ゴニオメーター

加電圧:40kV

加電流:20mA

15 スキャンスピード: 3°/分

走查軸: 2 θ

走査範囲: $2\theta = 5 \sim 30^{\circ}$ 

発散スリット:1°

散乱スリット:1°

20 受光スリット: 0. 15 mm

【0072】 実施例 $1a\sim1$  c 及び $2a\sim2$  c で得られた結晶の粉末 X 線回折パターンを図 $1\sim6$  に示し、回折角( $2\theta$ )のピーク及び強度を表 $1\sim6$  に示した。また、各実施例の回折角( $2\theta$ )のピークの一覧及び各ピークの平均値を表7にまとめた。

25 [0073]

(表1)

サンプル名	実施例1a				
ピーク番号	2 0	半価幅	<b>d</b> 値	強速	相対強度
1	8.280	水水水水水	10-6696	290	\$
2	9.960	***	8.8734	.886	6
3	11.000	华华本本	3.0367	445	7
.4	13.760	*****	6.4302	582	10:
.4 \$	15.700	\$ \$ \$ \$ \$	5.6398	872	14
6	18.600	******	4. 7665	1860	31.
	19.260	***	4.6046	3182	5.3
7 8	19.960	* * * * *	4.4447	678	11
9	20.380	表表示表	4:3540	1642	27
to	21.020	****	4.2229	552	9
				iệc hị <sup>đ</sup> ợ	
1.1	22.060	****	4:0261	398	7.
.12	22.420	****	3.9622	800	13
1.3	23.480	****	3.7857	6032	100
1.4	24.160	****	3.6807	1432	. van or
1.5	24.580	****	3:6187	1170	19
16	25.000	****	3. 5589	738	1.2
77	26.300	***	3.3858	1528	25
17	26.940	****	3,3068	705	12
19	28.600	****	3.1186	772	13
20	28.900	****	3.0869	628	10.

[0074]

(表2)

サンブル名	实施例1b			,	
E'-ケ番号	2 <i>0</i>	半価幅	d 値	強度	相対強度
1	8.320	* \$ * * *	10.6184	322	6
2· .	10.000	春春春春春	8.8380	418	\$
3.	11.000	* * * * *	8.0367	458	8
4.	13.800	****	6.4117	792	14
5	15.780	***	5.6114	1095	20
6	18.660	****	4.7513	1822	33
7	19.360	****	4.5810	2932	53
8	20.000	****	4.4359	808	1.5
8 9	20.420	****	4.3456	1932	3.5
10	21.040	市、赤米米米	4.2189	558	10
ii	22.100	* * * * * *	4.0189	480	9 .
12	22.480	****	3.9518	820	1.5
13	23.540	****	3.7762	5522	100
14	24.220	***	3.6717	1185	21
15	24.640	****	3.6100	1062	19
16	25.060	水水水水井	3.5505	745	13
1.7	26.340	****	3.3808	1502	27
18,	26.980	****	3.3020	780	14
1.9	28,640	****	3.1143	810	15
20	28.980	****	3.0785	525	10

[0075]

(表3)

サンプル名	: 実施例1c				
と - ク番号	2 8	半価幅	d 値	強度	相対強度
1	8.360	****	10,5677	425	14
2	9.980	存在著称杂	8.8556	292	10
3	11.040	亲字章参	8.0076	650	21
4	13.820	*****	6.4025	1318	43
5	15.780	****	5.61.14	995	32
6	18.700	****	4.7412	1150	37
7	19.380	* * * * *	4.5764	3075	100
8	20.020	****	4.4315	7.38	24
9	20.480	* * * * *	4,3330	2658	86
10	21,120	****	4.2031	782	2 5
. 11	22.120	****	4.0153	5 2 8	17
12	22-520	* * * * *	3.9449	1048	3.4
13	23.580	****	3.7699	2492	81
14	24-280	****	3.6628	7:18	<b>2.3</b> ,
15	24.700	* * * * * *	3, 6014	595	1:9
1.6	25.140	****	3.5394	940	31
17	26.420	*****	3.3707	1215	40
18	27.040	* * * * *	3.2948	582	19
1.9	28.680	****	3.1100	7:1 0	2.3
20	29.020	****	3.0744	740	24

[0076]

(表4)

サンプル名	主。実施例2a				H T 2004
L° - 9 番号	2 0	半価幅	d 値	強度	相対強度
1	8.400	****	40.5175	142	5
2	10:520	***	8.4023	362	14
3	12-480	****	7.0867	2.3.90	9 2
	14,120	常常常常	6, 2671	282	1.1
4. 5	16.620	专专本本	5.3296	2600	100
6	17.340	****	5.1099	262	10
7	19.160	****	4.6284	572	2.2
8.	21.000	****	4,2268	295	11
.9	21.840	****	4.0661	612	24
10	23.640	****	3.7604	4.40.	1.7
1. Ĭ	26.760	****	3. 3287	1112	43
12	29. 180	****	3.0579	1340	5 2

[0077]

(表5)

サンプル名	:《実施例2b》	i.			
し"-ク番号	2 0	半価幅	d 値	強	相対強度
.1	8.300	****	10.6440	2.28	5
2	10.320	*****	8.5646	510	11
3	12.400	****	7.1323	4600	100
3 4 5	13.980	****	6.3295	388	8
5	16.520	****	5.3616	4.555	99
6	17_280	****	5, 1275	410	9
7	19.040	****	4.6573	852	19
8	20.940	****	4.2388	432	9
9.	21.700	****	4.0920	1050	2 3
. 9. 10	23.540	****	3.7762	585	1.3
1.1	26.640	****	.33434	1592	3 5
12	29.140	****	3.0620	1785	39

[0078]

(表6)

サンプル名	: 実施例2c:				
ピーク番号	2 <i>0</i>	半価幅	はは	強度	相対強度
1	8.320	66664	10.6184	240	6
2	10.400	****	8.4989	7.22	1.9
ż	12.420	****	7.1208	3788	100
4:	14.000	李字零字零	6.3205	492	13
5.	16.540	* * * * *	5,3552	3642	96
6	17.300	****	5.1216	465	1 2
7	19.100	****	4.6428	1052	2.8
8	20.900	****	4.2468	318	8-
ý	21.720	****	4.0883	1078	28
10	23, 520	****	3.7794	405	1 1
11	28.700	****	3. 3360	1628	43
12	29.100	****	3.0661	1608	4.2

[0079]

(表7)

5

10

多形象	結晶(A)、	回折角(2	θ)	多形	結晶(B)、	回折角(2	θ)
実施例 la	実施例 1b	実施例 1c	平均值	実施例 2a	実施例 2b	実施例 2c	平均值
8. 28	8. 32	8. 36	8. 32	8. 40	8. 30	8. 32	8. 34
9.96	10.00	9. 98	9. 98	10. 52	10. 32	10. 40	10. 41
11.00	11.00	11.04	11.01	12. 48	12. 40	12. 42	12. 43
13.76	13. 80	13.82	13. 79	14. 12	13. 98	14. 00	14. 03
15. 70	15. 78	15. 78	15. 75	16. 62	16. 52	16. 54	16. 56
18.60	18.66	18. 70	18. 65	17. 34	17. 28	17. 30	·
19. 26	19.36	19. 38	19. 33	19.16	19. 04	19. 10	19. 10
19.96	20.00	20. 02	19.99	21.00	20. 94	20. 90	20. 95
20. 38	20. 42	20. 48	20. 43	21.84	21.70	21. 72	21. 75
21.02	21.04	21. 12	21.06	23. 64	23. 54	23. 52	23. 57
22.06	22. 10	22. 12	22. 09	26. 76	26. 64	26. 70	26. 70
22. 42	22. 48	22. 52	22. 47	29. 18	29. 14	29. 10	29. 14
23. 48	23. 54	23. 58	23. 53				
24. 16	24. 22	24. 28	24. 22				
24. 58	24. 64	24. 70	24. 64				
25. 00	25. 06	25. 14	25. 07				
26. 30	26. 34	26. 42	26. 35				
26. 94	26. 98	27. 04		lt .			
28. 60	28. 64	28. 68	28. 64				
28. 90	28. 98	29. 02	28. 97				

## 【0080】 (赤外吸収スペクトル測定)

各実施例で得られた結晶の赤外吸収スペクトル測定は、日本薬局方の一般試験 法に記載された赤外吸収スペクトル測定法の臭化カリウム錠剤法に従い、日本分 光株式会社製FT/IR-620を用いて、測定範囲4000~400cm<sup>-1</sup>、 分解能4cm<sup>-1</sup>で行った。

【0081】 実施例 $1a\sim1$  c 及び $2a\sim2$  c で得られた結晶の赤外吸収スペクトルを図 $7\sim1$  2 に示し、吸収ピークの波数及び透過率% T を表 $8\sim1$  3 に示した。また、各実施例の特徴的な吸収のピークの一覧及び各ピークの平均値を表14 にまとめた。

[0082]

(表8)

1	サンブル名	実施例1a									
之 聯	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%	は、一般を表現して、	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%	にある。	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%	でも	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%
+ n ω ώ	3931, 18 3853, 08 3749, 90 3690, 12	45. 9000 43. 8748 44. 2226 46. 1108	9004	3902, 25 3839, 58 3735, 44 3674, 69	44, 2482 44, 4297 43, 9472 44, 0923	&∠±₹	3882.97 3820.29 3723.87 3648.66	45. 5739 45. 3034 46. 3443 43. 7544	4 8 2 8 4	3870, 43 3801, 01 3711, 33 3629, 37	45. 0296 46. 0532 44. 6435
<u> </u>	3352, 64		22,4	3195, 47		23 - 2		41, 4440 40, 9804 50, 3059	828	3451.96 2941.88	
ន្តន	1792.51		1 S S S	1771. 30 1771. 30 1624. 73				25.8521 16.5974	3889	1698. 02 1523. 49	
9 4 4	1488. /8 1396. 21 1251. 58		844	1474, 31 1373, 07 1232, 29		8 4 4 5 7 7		18, 5404 22, 5631 14, 2968	\$48	1292, 07 1164, 79	
<b>4</b> 8 5	992, 20		<u> </u>	1127, 19 909, 27		3 <b>2</b> 2		32, 8054 33, 5440 47, 4970	888	1015, 34 857, 20 737, 84	
8 9 5	682. 68 544. 79		82 86	645.07 471.51		63 67			94	592. 04	

[0083]

(表9)

サンプル名	一名	実施例1b									
L alt	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%	場である。	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%	ピク番号	波数 (cm <sup>-1</sup> )	%Т	でした。	波数 (cm <sup>-1</sup> )	1%
- 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	3903. 22 3735. 44 3452. 92 2941. 88 1624. 73 1447. 31 1344. 14 1064. 51 872. 63 791. 64 646. 04	62. 7887 63. 3653 23. 9773 57. 8045 29. 4227 19. 1425 14. 1035 41. 2862 43. 5868 58. 2784 47. 2793	2 to 0 4 to 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	3854. 04 3711. 33 3352. 64 1908. 22 1584. 24 1422. 24 1292. 07 1165. 76 1015. 34 858. 17 761. 74 611. 32	62. 6193 64, 2147 17, 4978 70, 2357 15, 5256 30, 1585 32, 8256 58, 2909 43, 7942 61, 1435 52, 9664	827 - 121 - 22 - 25 - 25 - 25 - 25 - 25 - 2	3839. 58 3674. 69 3198. 43 1711. 51 1524. 45 1396. 21 1251. 58 1140. 69 992. 20 832. 13 737. 84 592. 04	63. 0859 50. 8349 38. 8064 29. 3651 6. 6503 22. 5724 43. 4429 39. 1965 53. 1289 61. 4664 50. 1626	20 20 24 28 32 38 44 48	3749.90 3648.66 3604.55 1664.27 1475.28 1232.29 1128.15 910.24 812.85 683.64 545.76	63, 5221 61, 1385 51, 2164 5, 3748 27, 7752 21, 2650 17, 8468 40, 7376 32, 5256 58, 7989 49, 1766 45, 2944
	472. 47	55. 7279	20	443, 55							

[0084]

(表10)

	%۲	51, 7857 52, 0424 24, 3465 69, 0444 28, 1570 21, 8362 18, 8437 34, 1104 32, 4686 49, 3395 42, 0847
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3801, 97 3689, 16 3451, 96 1844, 58 1625, 70 1474, 31 1373, 07 1231, 33 1127, 19 909, 27 790, 67 645, 07
	より	25 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28 28
	%⊤	50, 6571 52, 1525 50, 0407 42, 7174 7, 4802 10, 4464 22, 3728 25, 5881 35, 6581 36, 2202 44, 3965 43, 5492 39, 1675
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3839, 58 3711, 33 3629, 37 2983, 34 1664, 27 1523, 49 1396, 21 1251, 58 1139, 72 992, 20 831, 17 683, 64 543, 83
	ポーク番号	27 15 15 35 35 44 51
	Т%	50, 1553 50, 8468 49, 7618 32, 4428 31, 6257 25, 9825 30, 2226 23, 7257 28, 9811 49, 3645 36, 1720 54, 8796 62, 2511
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3854, 04 3735, 44 3735, 44 3190, 65 3190, 65 1712, 48 1292, 07 1292, 07 1014, 37 1014, 37 857, 20 737, 64 592, 04 403, 05
	ピーグ 番号	26 114 128 34 34 36 50 50
実施例1c	1%	50, 3617 50, 9984 49, 5143 18, 5556 69, 6456 18, 8340 25, 2179 25, 2179 36, 7793 38, 5241 53, 9713 46, 1061 51, 2933
プル名	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3902, 25 3749, 90 3673, 73 3350, 71 1772, 26 1585, 20 1447, 31 1344, 14 1186, 97 1063, 55 872, 63 760, 36 610, 36 610, 36
中リソナ	が事	- nott 288824488

[0085]

(表11)

***************************************	<u></u>	
	1%	62, 9113 62, 9568 60, 7760 61, 5792 51, 9090 54, 1278 60, 9836 7, 5272 23, 6552 43, 1354 36, 8977 45, 4091 52, 0934
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3882, 00 3820, 29 3735, 44 3675, 66 3565, 74 3007, 44 2345, 98 1732, 73 1738, 20 1281, 47 1167, 69 897, 02 819, 60 686, 53 579, 50
	が一つ。	4 8 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
	Т%	62. 1879 61. 2031 62. 7534 55. 1412 67. 4773 67. 0682 64. 4117 12. 0549 32. 0119 32. 0119 33. 7215 50. 7867 45. 6731
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3839. 25 3749. 90 3689. 16 3586. 95 3089. 05 1771. 30 1771. 30 1793. 72 1042. 34 850. 45 728. 00 594. 93
	でした報告	855 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55
	1%	64, 2965 61, 1682 65, 4009 62, 9799 59, 1510 24, 4703 62, 5062 67, 1878 65, 1319 13, 8899 10, 5935 38, 5032 55, 0132 49, 4830 51, 0301
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3931, 18 3853, 08 3779, 80 3711, 33 3629, 37 3184, 86 1792, 51 1834, 38 1750, 89 1228, 43 1060, 66 874, 56 752, 10 826, 75
	が事が	2.0014899999999999999999999999999999999999
実施例2a	£%	64, 6510 62, 8534 63, 7021 83, 7629 58, 7798 67, 7863 67, 1858 0, 9623 67, 1858 19, 5405 19, 5405 19, 0860 30, 8092 52, 1763 42, 9857
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3947. 57 3870. 43 3801. 01 3723. 87 3648. 66 3339. 14 2979. 48 2311. 27 1828. 19 1662. 34 1524. 45 1370. 18 1255. 43 1127. 19 916. 02 792. 80 647. 96 647. 96
サンプル名	が事	- 20 57 17 20 57 17 20 57 17 20 59 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65 65

[0086]

(表12)

2522 2522 6364 7841
56. 73 54. 63 54. 63 68. 78
1228. 40 1081. 62 874. 56 752. 10 565. 04
9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9
4197 2989 5083 7426 8957 7359
4 4 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6
0, 12, 60, 60, 60 0, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 1
1127. 1127. 192. 579. 418.
- 35 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55 55
9615 1946 6987 3351
4.0.4.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0.0
7.7.69 7.00 7.00 7.00 7.00 7.00 7.00 7.00 7.0
897. 1167. 1167. 819. 627. 455.
2 8 8 8 8 9 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
3197 4587 3130 2948 8873 2674
53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 31. 53. 53. 53. 53. 53. 53. 53. 53. 53. 53
45.22
1285. 1193. 1042. 851. 686. 474.
53 65 65 65

[0087]

(表13)

		p
	<b>1</b> %	55, 0310 53, 8496 50, 9972 52, 5972 52, 5972 52, 5972 60, 2984 60, 1388 50, 1388 13, 4286 10, 3828 10, 3828 44, 1803 35, 8461 43, 5653
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3882, 00 3820, 29 3735, 44 3574, 69 3586, 95 3339, 14 2310, 30 1771, 30 1771, 30 1786, 68 1771, 30 1771, 30 1752, 43 1064, 51 874, 56 752, 10 874, 56 752, 10
	ピーク番号	4 8 2 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
	7%:	53, 0225 52, 6328 51, 2303 53, 9865 50, 4203 62, 1115 61, 6056 61, 6056 17, 1433 37, 4359 46, 8446 38, 0168 38, 0168
	波数. (cm <sup>-1</sup> )	3902. 25, 3838. 61 3748. 94 3616. 84 3616. 84 3624. 27 3007. 44 1920. 75 1128. 34 1128. 15 916. 02 848. 93 848. 93
	ドーケ番船	67-130-827-888-84-158-88-87-17-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88-88
	1%	56. 2460 57. 8637 54. 1190 51. 0640 51. 0640 61. 3115 61. 3115 61. 3331 61. 3331 61. 3331 61. 3331 61. 3362 33. 7870 33. 7870 33. 5322 40. 0418
	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3931, 18 3853, 08 3711, 33 3628, 41 3628, 41 3699, 05 1732, 73 1557, 24 1388, 50 1281, 47 1167, 69 997, 02 819, 60 686, 53 686, 53
	が記事	2 4 0 4 8 9 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8 8
実施例26	1%	56, 7484 53, 9317 55, 9212 45, 5284 45, 5284 57, 4731 60, 0459 50, 2743 30, 2743 30, 2743 42, 9687 44, 6814 46, 6814
サンプル名	波数 (cm <sup>-1</sup> )	3947, 57 3870, 43 3870, 43 3723, 87 3648, 66 3184, 86 1748, 16 1591, 95 1298, 89 1193, 72 1042, 34 850, 45 728, 60
サンプ	が帯	- ro o 5 T 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2

## [0088]

(表14)

多形約	多形結晶(A) 波数(c m <sup>-1</sup> )			多形統	語 (B)	波数(cm	1-1)
実施例 1a	実施例 1b	実施例 1c	平均值	実施例 2a	実施例 2b	実施例 2c	平均値
3451.96	3452. 92	3451. 96	3452. 28	1558. 20	1557. 24	1557, 24	1557. 56
1712. 48	1711. 51	1712. 48	1712. 16	1464. 67	1464. 67	1463, 71	1464. 35

## 【0089】 (多形結晶(A)の純度検定試験)

5 実施例1aにおいて、結晶化の前後で、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの純度を以下の方法により測定した。

【0090】 実施例1a中、55℃にて20時間、さらに60℃にて4時間加熱撹拌した反応溶液の一部を取り、それを結晶化前のサンプルとしてHPLCに供した。一方、実施例1aで得られた多形結晶(A)を結晶化後のサンプルとしてHPLCに供した。

【0091】 HPLCの条件は以下の通りである。

カラム: ODSカラム (関東化学株式会社製 Mightysil RP-18 GP; 内径4.6mm、カラム長150mm、粒子径3μm)

15 カラム温度:40℃(カラムオーブンを使用)

### 移動相:

10

A液  $H_2O: CH_3CN: HClO_4*=990:10:1 (v/v/v)$ 

B液 H<sub>2</sub>O:CH<sub>3</sub>CN:HClO<sub>4</sub>\*=100:900:1 (v/v/v)

(\*:70%水溶液)

20 表 1 5 に示すリニアグラジエントにより溶離

(表15)

時間(分)	B濃度(%)
0	5
3	2 0
1 5	2 0
3 0	100

流速:1.0mL/分

検出:紫外吸収光度計(波長:252nm)

【0092】 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド及び不純物の多形結晶(A)への結晶化前後のサンプル中の含有量(ピーク面積の割合)を表16に示す。

## [0093]

10 (表16)

5

15

20

物質	Р	Q	R
結晶化前	1. 26	3. 65	92. 4
結晶化後	0.49	検出されず	97. 6

【0094】 なお、表16及び17中、Pは7-メトキシー4ークロローキノリンー6ーカルボキサミドを、Qは1ー(2ークロロー4ーヒドロキシフェニル)ー3ーシクロプロピルウレアを、Rは4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー6ーキノリンカルボキサミドを表わす。

【0095】 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドは、結晶化前の純度は92.4%であったが、多形結晶(A)にした後の純度は97.6%となり、結晶化により純度が高くなった。

## 【0096】 (多形結晶(B)の純度検定試験)

実施例2aにおいて、結晶化の前後で、4-(3-クロロー4-(シクロプロ ピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカル ボキサミドの純度を以下の方法により測定した。

【0097】 実施例2a中、60℃にて25時間加熱撹拌した反応溶液の一部 を取り、それを結晶化前のサンプルとしてHPLCに供した。一方、実施例2a で得られた多形結晶(B)を結晶化後のサンプルとしてHPLCに供した。なお、 HPLCの条件は、上記多形結晶(A)の純度検定試験と同様である。

【0098】 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)ア ミノフェノキシ) -7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド及び不純物の多 形結晶(B)への結晶化前後のサンプル中の含有量(ピーク面積の割合)を表1 7に示す。

### [0099]

#### (表17)

物質	Р	Q	R
結晶化前	0. 46	3. 48	92. 2
結晶化後	0. 05	検出されず	98. 1

5

10

15

20

【0100】 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)ア ミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドは、結晶化前の 純度は92.2%であったが、多形結晶(B)にした後の純度は98.1%となる。 り、結晶化により純度が高くなった。また、この純度は、多形結晶(A)の純度 97.6%と比較しても高く、多形結晶(B)の晶析操作は多形結晶(A)の晶 析操作よりも不純物の除去効率に優れていることが明らかとなった。

【 O 1 O 1 】 (デシケーター法による吸湿性試験)

デシケーター法により、実施例1 d 及び2 d で得られた結晶の吸湿性を評価し た。表18に示した条件で1週間保存し、外観の観察、粉末X線回折の測定及び

水分量の測定を行った。なお、容器は秤量ビン(蓋を開けた状態)を用い、保存 装置にはMIR-552(三洋)を用いた。

## [0102]

(表18)

条件	温度	相対湿度(RH)	デシケーター
Α	25℃	75%	NaCI飽和
В	25°C	93%	KNOg飽和

5

20

【0103】 粉末X線回折測定は、以下の測定条件で行った。

使用装置:理学電機株式会社製RINT2000

サンプルホルダー:ガラスホルダー(直径10mm)

ターゲット: C u

10 検出器:シンチレーションカウンター

チューブ電圧: 40kV

チューブ電流:200mA

スリット: DS 1/2°、RS 0.3mm、SS 1/2°

スキャンスピード: 2°/分

15 ステップ/サンプリング: 0.02°

スキャンレンジ:5~40°

ゴニオメーター:垂直ゴニオメーター

フィルター:使用せず

【0104】 また、水分量の測定(カールフィッシャー法)は、以下の装置及び試薬を用いて行った。

装置:微量水分測定装置CA-06 (三菱化学)

試薬:ラクトース一水和物NF (Mallinckrodt)

カールフィッシャー試薬、外部液・アクアミクロンAX(三菱化学)

内部液・アクアミクロンCXU(三菱化学)

【0105】 実施例1d及び2dで得られた結晶に対する吸湿性の評価結果を それぞれ表19及び20にまとめた。

## [0106]

## (表19)

条件	外観	水分量(重量%)	粉末X線回折パターン
保存前	淡褐色の粉末	1.0	A形
A	淡褐色の粉末	1.0	A形
В	淡褐色の粉末	1.2	A形

5

## [0107]

# (表20)

条件	外観	水分量(重量%)	粉末X線回折パターン
保存前	微褐白色の粉末	0.5	B形
A	微褐白色の粉末	0. 5	B形
В	微褐白色の粉末	0.5	B形

【0108】 表19及び20に示した結果から明らかなように、実施例1d及び2dで得られた結晶のいずれにも吸湿性は認められず、また、結晶の転移も認められなかった。

# 【0109】 (マイクロバランス法による吸湿性試験)

実施例1d及び2dで得られた結晶の吸湿性をマイクロバランス法により評価 した。用いた装置及び条件は以下の通りである。

接置: Integrated microbalance system MB 300W (VTI社)

温度:25℃

相対湿度ステップ:5から95まで5刻み

平衡基準: 0. 0050重量% (5分)

最大平衡時間:120分

20 初期乾燥:オン

【0110】 実施例1d及び2dで得られた結晶のマイクロバランス法による

吸湿性の測定結果を、それぞれ図13及び14に示す。これらの図に示した結果から分かるように、相対湿度 $5\sim95$ %の範囲で、多形結晶(A)は1%の重量変化を示し、多形結晶(B)は1.5%の重量変化を示しており、いずれの多形結晶にも吸湿性は認められなかった。

## 【0111】 (固体安定性試験)

実施例1d及び2dで得られた結晶の固体安定性を評価した。表21に示した条件で1ヶ月間保存した後、外観の観察、水分量の測定(カールフィッシャー法) HPLCによる純度検定及び残存率測定及び粉末X線回折の測定を行った。水分量の測定及び粉末X線回折の測定は、デシケーター法による吸湿性試験における測定方法と同様の方法により行った。また、HPLCによる純度検定及び残存率の測定は、カラム温度が35℃という条件以外は前述の方法と同様の方法により行った。ただし、残存率(HPLCによる測定)は、条件Cで保存した結晶を標準品とし、その溶液を標準溶液として以下のように定義した。

残存率 (%) = {(試料溶液のピーク面積)×(標準品の秤取量:脱水物換算(mg))}×100/ {(標準溶液のピーク面積)×(試料の秤取量:脱水物換算(mg))}

## [0112]

5

10

15

20

(表21)

条件	温度等	容器	容器蓋	保存装置
С	−20°C	褐色スクリュービン	閉	PU-1F*1
D	25°C, 10001x	アルミ箔遮光、石英管	閉	LT-120*2
E	25°C, 10001x	石英管	閉	LT-120*2
F	.40°C, 75%RH	褐色スクリュービン	開	LH21-13M*2
G	60°C	褐色スクリュービン	閉	DN-61*3

\*1:タバイエスペック(株)

\*2:ナガノサイエンス(株)

\*3:ヤマト科学(株)

【0113】 実施例1d及び2dで得られた結晶に対する固体安定性の評価結果をそれぞれ表22及び表23にまとめた。

## [0114]

(表22)

条件	外観	水分量	不純物	残存率	粉末X線回折
		(重量%)	(%)	(%)	パターン
保存前	淡褐色の粉末	1.0	2. 71	_	A形
С	淡褐色の粉末	1.0	2. 66	(100)	A形
D	淡褐色の粉末	0. 7	2. 67	103. 3	A形
E	淡褐色の粉末	0.8	2. 68	104. 3	A形
F	淡褐色の粉末	1.2	2. 65	102.3	A形
G	淡褐色の粉末	0. 5	2. 65	104. 4	A形

# [0115]

5

10

15

## (表23)

条件	外観	水分量	不純物	残存率	粉末X線回折
		(重量%)	(%)	(%)	パターン
保存前	微褐白色の粉末	0. 5	1.53	_	B形
С	微褐白色の粉末	0. 4	1. 55	(100)	B形
D	微褐白色の粉末	0. 3	1.54	101.8	B形
E	微褐白色の粉末	0. 3	1.55	100, 5	B形
F	微褐白色の粉末	0. 4	1.54	100, 4	B形
G	微褐白色の粉末	0. 5	1. 53	101.3	B形

【0116】 表22~23に示した結果から明らかなように、いずれの保存条件においても、多形結晶(A)及び(B)には変化が認められなかった。

## 【 O 1 1 7 】 (溶解性試験)

【0118】 試験管をアルミ箔で包んで遮光し、シェーカー(MS-1、井内

盛栄堂)を用いて以下の条件で振盪した。

温度:25~26℃(実験室の温度)

振盪頻度:150回/分

振盪時間:3時間及び5時間

「0119】 振盪後の各試料溶液をフィルター $(0.2 \mu m$ 、サンプレップL CR13-LG、ミリポア(株))でろ過し、初流1 mLを廃棄した。各ろ液を1 mL正確に量って10 mLの試験管に入れ、水・アセトニトリル(1:1 (v/v))の混合液1 mLを正確に加え、HPLC分析用の溶液とした。

【0120】 HPLCの条件は以下の通りである。

カラム: ODSカラム(関東化学株式会社製 Mightysil RP-18GP;内径4.6mm、カラム長150mm、粒子径3μm)

カラム温度:35℃

## 移動相:

15

A液  $H_2O: CH_3CN: HC1O_4^* = 990:10:1 (v/v/v)$ 

B液  $H_2O: CH_3CN: HClO_4^* = 100:900:1 (v/v/v)$ 

(\*:70%水溶液)

B=20%のアイソクラティック溶離

流速:1.0mL/分

検出:紫外吸収光度計(波長:252nm)

【0121】 HPLC分析用の標準溶液は以下のように作製した。実施例2dで得られた結晶を約10mg精密に量り、水・アセトニトリル・酢酸アンモニウム混合液(100:100:0.1、v/v/w)を加えて正確に100mLとし、これを標準原液とした。標準原液5mLを正確にとり、水・アセトニトリル・酢酸アンモニウム混合液(100:100:0.1、v/v/w)を加えて正確に25mLとし、これをHPLC分析用の標準溶液とした。また、ブランク溶液には、水・アセトニトリル・酢酸アンモニウム混合液(100:100:0.1、

v/v/w)を用いた。

【0122】 標準溶液及び各ろ液をHPLCにて分析を行い、以下の式により各ろ液中の4-(3-2)0122 によりアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの濃度 (mg/mL)を測定した。

濃度  $(mg/mL) = (標準溶液中の濃度、<math>mg/mL) \times \{(各ろ液中のピーク面積) \times 2/ (標準溶液のピーク面積)\}$ 

【0123】 実施例1d及び2dで得られた結晶の溶解性試験の結果をそれぞれ表 24にまとめた。また、各ろ液のp Hを表 25にまとめた。この結果から明らかなように、多形結晶(A)及び(B)では、p H 3における溶解度に顕著な差はなかった。

## [0124]

(表24)

振盪時間	実施例 1 d	実施例2 d
3時間	7.7 x 10 <sup>-2</sup>	6. 2 x 10 <sup>-2</sup>
5時間	7.1 x 10 <sup>-2</sup>	5.4 x 10 <sup>-2</sup>

(mg/mL)

15

5

10

## [0125]

(表25)

振盪時間	実施例 1 d	実施例 2 d
3 時間	3. 123	3. 109
5時間	3. 107	3. 106

【0126】 以下の試験例 $1\sim4$ において、4-(3-2)ロロー4-(2)0 プロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのc-Kitキナーゼ阻害について調べた。

【O127】 (試験例1:SCF 刺激の細胞増殖に対する影響)

【0128】 c-Kit キナーゼを発現している小細胞肺癌細胞株 H526(ATCC より購入、CRL-5811)の増殖に対する4-(3-2)0 ロロー4-(2)0 ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの影響を調べた。

【0129】 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドは製造例1~3に記載の方法と同様の方法により製造した。

5

10

15

20

25

【0131】 被検物質添加開始日より7日目に、Cell Counting Kit-8(同仁化学研究所製) $20\,\mu$ 1を加え、5%  $CO_2$  インキュベーター( $3\,7\,^{\circ}$ C)で約2時間培養した。発色後、測定波長  $450\,$  nm、対照波長  $660\,$  nm で各ウェルの吸光度をプレートリーダー MTP-32(コロナ電気社製)を用いて測定した。各ウェルの吸光度をSCF を添加していないウェルの吸光度で引き、被検物質を添加していないウェルの吸光度で引き、被検物質を添加していないウェルの吸光度に対する、被検物質を添加したウェルの吸光度の比を求め、この比の値から細胞増殖を $50\,^{\circ}$  %阻害するのに必要な被検物質の濃度( $IC_{50}$ )を求めた。

【0132】 その結果、4-(3-2)010-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの  $IC_{50}$ は 9.36 nM であり、SCF で刺激される細胞増殖を抑制し、c-Kit キナーゼ阻害活性

【0133】 (試験例2:SCF 刺激よる c-Kit キナーゼリン酸化に対する影響) 【】 c-Kit キナーゼ発現小細胞肺癌細胞株 H526 細胞 c-Kit キナーゼ分子の、SCF 刺激によるリン酸化に対する4-(3-2) ロロー4-(2) ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-3 トキシー6-4 リンカルボキサミドの影響を調べた。

【0135】 H526 は、10% FCS を含む RPMI1640 培地で 5%  $CO_2$  インキュベーター (37°C) で培養した。培養後、H526 細胞を PBS で3回洗浄し、BSA-RPMI1640で5.0×10 $^5$  cel1s/ml に懸濁し、この細胞懸濁液を 1 ml づつ 24 ウェルプレートに播種して、5%  $CO_2$  インキュベーター (37°C) で6時間培養した。6時間培養後、希釈した被検物質(4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー6ーキノリンカルボキサミド)を含む BSA-RPMI1640 1 ml を添加し 5%  $CO_2$  インキュベーター (37°C)で1時間培養した後、 $10\mu$ g/ml SCF(R & D 社製) $10\mu$ 1 を添加して、5%  $CO_2$  インキュベーター (37°C)で更に5分間培養した。5分間培養後、PBS で洗浄し、SDS サンプルローディングバッファー $100\mu$ 1 を添加して cell lysate サンプルを調整し、94°C・10分間熱処理を行った後-20°Cで凍結保存した。

【O 1 3 6 】 その後、cell lysate サンプル 20 µ l を 4-20% gradient polyacrylamide gel (第一化学薬品株式会社製) で電気泳動を行った。泳動後、PVDF membrane (Amersham pharmacia biotech 社製) に 3 時間でトランスファーし、トランスファーしたメンブレンを、1 次抗体として phospho-c-kit (Tyr719)

antibody (Cell Signaling 社製)、2次抗体として anti-rabbit IgG, HRP-linked antibody (Cell Signaling 社製) を用いてイムノブロットを行った。メンブレンを洗浄後、Super Signal (PIERCE 社製) で発色させた。

【0137】 その結果、図15に示す通り、SCF 非存在下では c-Kit キナーゼはリン酸化されず(一番左のレーン)、SCF の存在下で起こる c-Kit キナーゼのリン酸化は、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(図中、「化合物1」と表す。)の添加により濃度依存的に抑制された。c-Kit キナーゼ阻害剤として知られる STI571 のリン酸化阻害活性は4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの約1/10であった。

5

10

15

20

25

【0138】 (実施例3:ヌードマウスに移植した H562 腫瘍増殖に対する影響) 【0139】 H526 は、10% FCS を含む RPMI1640 培地で 5%  $CO_2$  インキュベーター (37℃) で培養した。培養液を回収後、PBS で 2 回洗浄し、PBS で  $5.0 \times 10^7$  cells/ml に懸濁した。この細胞懸濁液を 6 週齢の雌 Balb/c nu/nu mice (チャールズリバー社より購入) の右脇腹皮下部に 0.1 ml で移植した。移植後、腫瘍体積が約 150 mm³ になった時点から、被検物質(4-(3-2) ロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7- メトキシー6-キノリンカルボキサミド)の投与を開始し、1日2回、14日間の経口投与を行った。被検物質は 0.1 ml/10 g 体重の投与量になるように、0.5%メチルセルロース(和光純薬工業株式会社製)溶液に懸濁した。

【0140】 投与期間中に、1週間に2回、腫瘍体積をキャリパーで測定した。 腫瘍体積はキャリパーで腫瘍の長径と短径を測定し、1/2×長径×短径×短径で計算した。なお、実験はビークルコントロール群(溶媒投与群)を10匹、被検物質投与群を1群5匹で行った。

【0141】 その結果、図16に示す通り、4-(3-クロロー4-(シクロ

プロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) ー7ーメトキシー6ーキノリンカルボキサミドは用量依存的にヌードマウスに移植した H526 腫瘍の増殖を抑制した。また、c-Kit キナーゼ阻害剤として知られる STI571 は 160 mg/kg の投与においても殆ど抗腫瘍効果を示さなかった。

5 【0142】 (実施例4:ヌードマウスに移植した H562 腫瘍増殖の c-Kit リン 酸化に対する影響)

10

15

20

25

【0143】  $5.0\times10^7$  cells/ml の濃度に調製した H526 の細胞懸濁液 0.1 ml を、6週齢の雌 Balb/c nu/nu mice (チャールズリバー社より購入) の右脇腹皮下部に移植した後、腫瘍体積が  $300\sim1000$  mm³ になった時点で、ビークルコントロール群 (溶媒投与群) と被検物質  $(4-(3-\rho))$  ロール群 (溶媒投与群) と被検物質  $(4-(3-\rho))$  クロロー4ー (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) -7- メトキシー6- キノリンカルボキサミド) 投与群に分けて被検物質の投与を行った。摘出した腫瘍を cell lysate buffer (50 mM HEPES (pH7.4), 150 mM NaCl, 10% gycerol, 1% Triton X-100, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM EDTA, 100 mM NaF, 1 mM PMSF,  $10\mu$ g/ml aprotinin,  $50\mu$ g/ml leupeptin,  $1\mu$ g/ml peptatin A, 1 mM Na<sub>3</sub>VO<sub>4</sub>, 25 mM  $\beta$ -glycerophosphate, phophatase inhibitor cocktail II) に入れてホモジナイズした。遠心した後に上清をタンパク定量し、 $3\times$ SDS サンプルローディングバッファーを添加して cell lysate サンプルを作った。その後、cell lysate サンプルを 94% 10% 分間熱処理をし、-20%で凍結保存した。

【0144】 その後、タンパク量として  $30\mu g$  相当の cell lysate サンプルを 4-20% gradient polyacrylamide gel (第一化学薬品株式会社製) で電気泳動を行った。泳動後、PVDF membrane (Amersham pharmacia biotech 社製) に3時間でトランスファーした。リン酸化 c-Kit、c-Kit 及び $\beta$ アクチンを定量するために、それぞれ、phospho-c-kit (Tyr719) antibody (Cell Signaling 社製)、抗 c-Kit 抗体 (Cell Signaling 社製) 及び抗 $\beta$ アクチン抗体 (Sigma 社製) を1次抗体として用い、anti-rabbit IgG,HRP-linked antibody (Cell Signaling 社製) を2

次抗体として用いてイムノブロットを行った。メンブレンを洗浄後、Super Signal (PIERCE 社製) で発色させた。

【0145】 その結果、図17に示すように、 $4-(3-\rho - \mu - 4-(2\rho - \mu - 4-(3\rho -$ 

【0146】 このことから、 $4-(3-\rho -4-(2\rho -4-(2\rho -2\rho -2\rho -4-(2\rho -2\rho -2\rho -4-(2\rho -2\rho -2\rho -4-(2\rho -4))))))))))))))$ 

## 産業上の利用可能性

5

10

15

20

【0147】 以上説明したように、本発明によれば、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの新規結晶(多形結晶(A)及び多形結晶(B))並びにその製造方法を提供することが可能になる。

## 請求の範囲

- 1. 粉末 X 線回折において、回折角度( $2\theta \pm 0$ .  $2^{\circ}$ ) 15.  $75^{\circ}$  に回 折ピークを有する、 $4-(3-\rho -4-(2\rho -4-(2\rho$
- 2. 粉末 X 線回折において、更に、回折角度(2θ±0.2°)9.98° 及び11.01°に回折ピークを有する、請求項1記載の多形結晶(A)。
- 3. 臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数  $3 4 5 2 . 3 \pm 2 .$ 10  $5 \text{ cm}^{-1}$ に吸収を有する、4 (3 2) 4 (2) (2) -
  - 4. 請求項1又は2記載の多形結晶であって、

5

15

25

- 5. 更に、波数1712.2±1.0 c m<sup>-1</sup>に吸収を有する、請求項3又は4記載の多形結晶(A)。
- - 7. 粉末 X 線回折において、更に、回折角度(2 θ ± 0.2°) 1 2.43° 及び 1 6.56°に回折ピークを有する、請求項 6 記載の多形結晶(B)。
    - 8. 臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数1557.6±1.

 $0 \text{ cm}^{-1}$ に吸収を有する、4-(3-2)ロロー4-(2)2ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-33トキシー6-47リンカルボキサミドの多形結晶(B)。

9. 請求項6又は7記載の多形結晶であって、

身化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数1557.6±1.0 c  $m^{-1}$ に吸収を有する、4-(3-2)0 に  $m^{-1}$ 1 に吸収を有する、4-(3-2)1 に  $m^{-1}$ 2 に  $m^{-1}$ 3 に  $m^{-1}$ 4 に  $m^{-1}$ 5 に  $m^{-1}$ 6 に  $m^{-1}$ 6 に  $m^{-1}$ 7 に  $m^{-1}$ 7 に  $m^{-1}$ 8 に  $m^{-1}$ 9 に m

10. 更に、波数1464.4±1.0 c m<sup>-1</sup>に吸収を有する請求項8又は9記載の多形結晶(B)。

11. 請求項1~5のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を製造する製造方法であって、

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に溶解させ、次いで、貧溶媒を急激に混和する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

10

15

20

25

12. 請求項1~5のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を製造する製造方法であって、

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に撹拌しつつ溶解させ、次いで、析出する結晶が撹拌停止時に沈殿するように貧溶媒を混和する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

13. 請求項1~5のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シク

ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を製造する製造方法であって、

7ーメトキシー4ークロローキノリンー6ーカルボキサミド及び1ー(2ークロロー4ーヒドロキシフェニル)ー3ーシクロプロピルウレアを、塩基の存在下、4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー6ーキノリンカルボキサミドに対して良溶媒である有機溶媒中で反応させ、次いで、貧溶媒を急激に混和する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

5

10

15

20

- 14. 前記貧溶媒を、10分以内で急激に混和することを特徴とする請求項 11~13のいずれか一項に記載の製造方法。
- 15. 請求項6~10のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シ クロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノ リンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に溶解させ、次いで、貧溶媒をゆっくりと混和する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

16. 請求項6~10のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シ クロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノ リンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、

4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドを良溶媒である有機溶媒に撹拌しつつ溶解させ、次いで、析出する結晶が撹拌停止時に溶媒全体に拡散するように貧溶媒を混和する工程、

25 を備えることを特徴とする製造方法。

17. 請求項6~10のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シ

クロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、

7-メトキシー4ークロローキノリンー6ーカルボキサミド及び1ー(2ークロロー4ーヒドロキシフェニル)ー3ーシクロプロピルウレアを、塩基の存在下、4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミドに対して良溶媒である有機溶媒中で反応させ、次いで、貧溶媒をゆっくりと混和する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

5

15

25

- 18. 前記貧溶媒を、1時間以上でゆっくり混和することを特徴とする請求 10 項15~17のいずれか一項に記載の製造方法。
  - 19. 請求項6~10のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シ クロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノ リンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、

粉末 X線回折において、回折角度( $2\theta\pm0$ .  $2^{\circ}$ ) 15.  $75^{\circ}$  に回折ピークを有する、4-(3-)クロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を、前記多形結晶に対する良溶媒である有機溶媒と前記多形結晶に対する貧溶媒との混液中で、懸濁状態で加熱する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

- 20 20. 前記多形結晶(A)は、粉末 X 線回折において、更に、回折角度(2 θ±0.2°)9.98°及び11.01°に回折ピークを有する多形結晶であることを特徴とする請求項19記載の製造方法。
  - 21. 請求項6~10のいずれか一項に記載の4-(3-クロロー4-(シ クロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノ リンカルボキサミドの多形結晶(B)を製造する製造方法であって、

臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数3452.3±2.5 c

m<sup>-1</sup>に吸収を有する、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの多形結晶(A)を、前記多形結晶に対する良溶媒である有機溶媒と前記多形結晶に対する貧溶媒との混液中で、懸濁状態で加熱する工程、

を備えることを特徴とする製造方法。

5

15

22. 請求項19又は20記載の製造方法であって、

前記多形結晶 (A) は、臭化カリウム中の赤外吸収スペクトルにおいて、波数  $3452.3\pm2.5$  c  $\mathrm{m}^{-1}$  に吸収を有する多形結晶であることを特徴とする製造方法。

- 10 23. 前記多形結晶(A)は、更に、波数1712.2±1.0cm<sup>-1</sup>に吸収を有する多形結晶であることを特徴とする請求項21又は22記載の製造方法。
  - 24. 良溶媒である有機溶媒が、ジメチルスルホキシド、ジメチルイミダゾリジノン、1-メチルー2-ピロリジノン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、酢酸、スルホラン又はこれらの少なくとも2種の混液であることを特徴とする請求項 $11\sim23$ のいずれか一項に記載の製造方法。
  - 25. 貧溶媒が、水、アセトン、アセトニトリル、酢酸エチル、酢酸イソプロピル、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール又はこれらの少なくとも2種の混液であることを特徴とする請求項11~23のいずれか一項に記載の製造方法。
- 20 26. 塩基が、カリウム t ーブトキシド、炭酸セシウム又は炭酸カリウムである請求項13、14、17又は18記載の製造方法。
  - 27. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする、 血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防・治療剤。
- 28. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする血 25 管新生阻害剤。
  - 29. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする抗

#### 腫瘍剤。

5

15

30. 腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌又は卵巣癌である請求項29記載の抗腫瘍剤。

- 31. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする血管腫治療剤。
- 32. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする癌 転移抑制剤。
- 33. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする網 膜血管新生症治療剤。
- 10 3 4. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする糖 尿病性網膜症治療剤
  - 35. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする炎症性疾患治療剤。
  - 36. 炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬又は遅延性過敏反応である請求項35記載の炎症性疾患治療剤。
  - 37. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とするアテローム性動脈硬化治療剤。
  - 38. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶の薬理学的有効量を 患者に投与して、血管新生阻害作用が有効な疾患を予防・治療する方法。
- 20 39. 血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防・治療剤の製造のための 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶の使用。
  - 40. 請求項1~10のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする c -Kit+
- 41. 請求項 $1\sim10$ のいずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする、 c-Kit+ナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kit+ナーゼを発現する癌を治療する抗癌剤。

42. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である請求項41記載の抗癌剤。

- 5 43. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである請求項41記載の抗癌剤。
  - 44. 患者から取り出した癌細胞がc-Kit+t-tを過剰発現する、または変異型c-Kit+t-tを発現することを確認した後に投与することを特徴とする、請求項41記載の抗癌剤。
  - 45. 請求項1~10いずれか一項に記載の多形結晶を有効成分とする、肥 満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤。
  - 46. 請求項  $1 \sim 10$  のいずれか一項に記載の多形結晶の薬理学上有効量を、c-Kit+t-tを過剰発現する、または変異型 c-Kit+t-tを発現する癌を患った患者に投与する、癌の治療方法。
  - 47. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である請求項46記載の方法。
- 20 48. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである請求項46記載の方法。
  - 49. 癌の治療方法であって、

10

15

癌を患った患者から癌細胞を取り出す工程と、

25 当該癌細胞が c - K i t キナーゼを過剰発現している、または変異型 c - K i t キナーゼを発現していることを確認する工程と、

請求項40記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学的有効量を当該患者に投与する工程と、

を含む癌の治療方法。

5

15

- 50. 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療方法であって、請求項40 記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、前記疾患を患った患者に 投与する、治療方法。
- 51. 請求項40記載のc-Kit+ナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、c-Kit+ナーゼを過剰発現しているまたは変異型c-Kit+ナーゼを発現している細胞に適用する、c-Kit+ナーゼ活性を阻害する方法。
- 10 52. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌を治療する抗癌剤の製造のための、請求項40記載の c-Kit キナーゼ阻害剤の使用。
  - 53. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である請求項52記載の使用。
  - 54. c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型 c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである請求項52記載の使用。
- 20 5 5. 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤の製造のための、請求項 4 0 記載の c K i t キナーゼ阻害剤の使用。

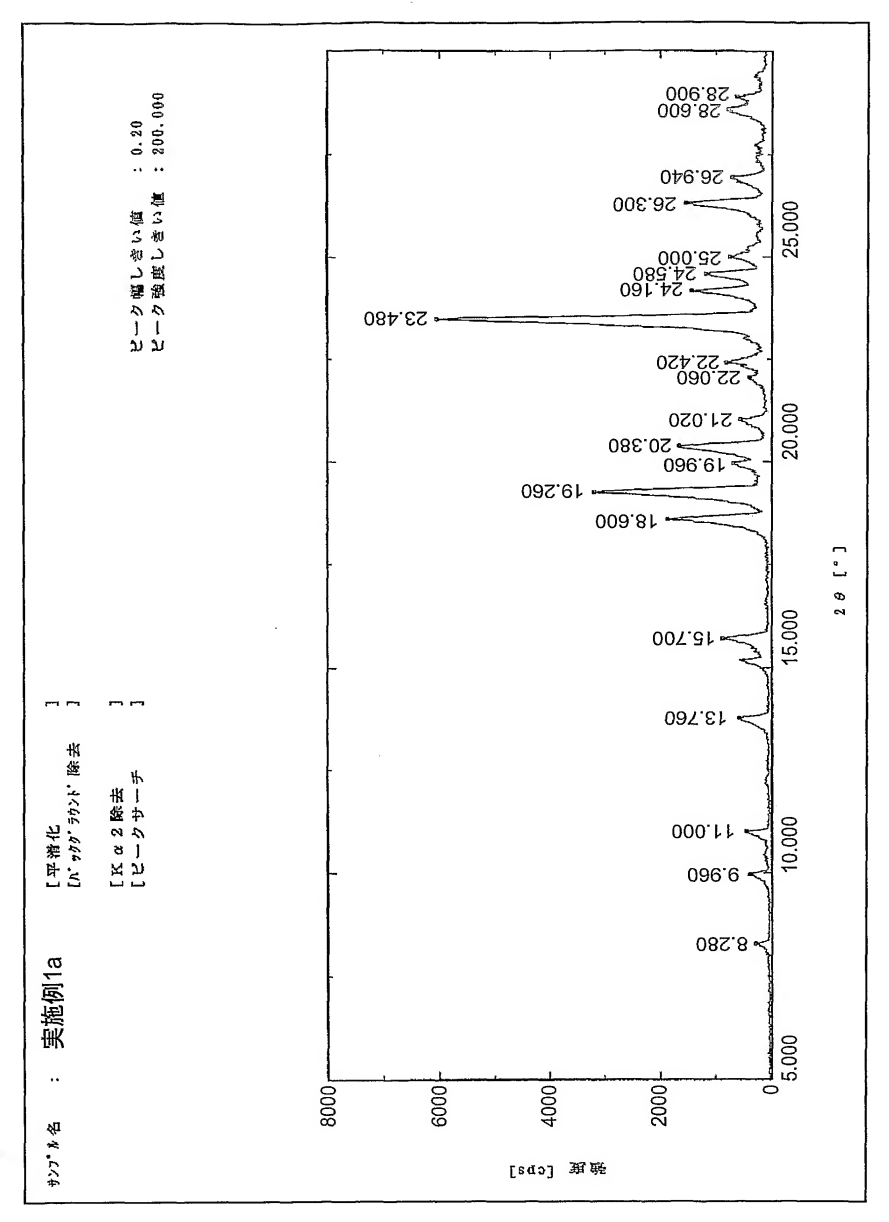


図7

1/16

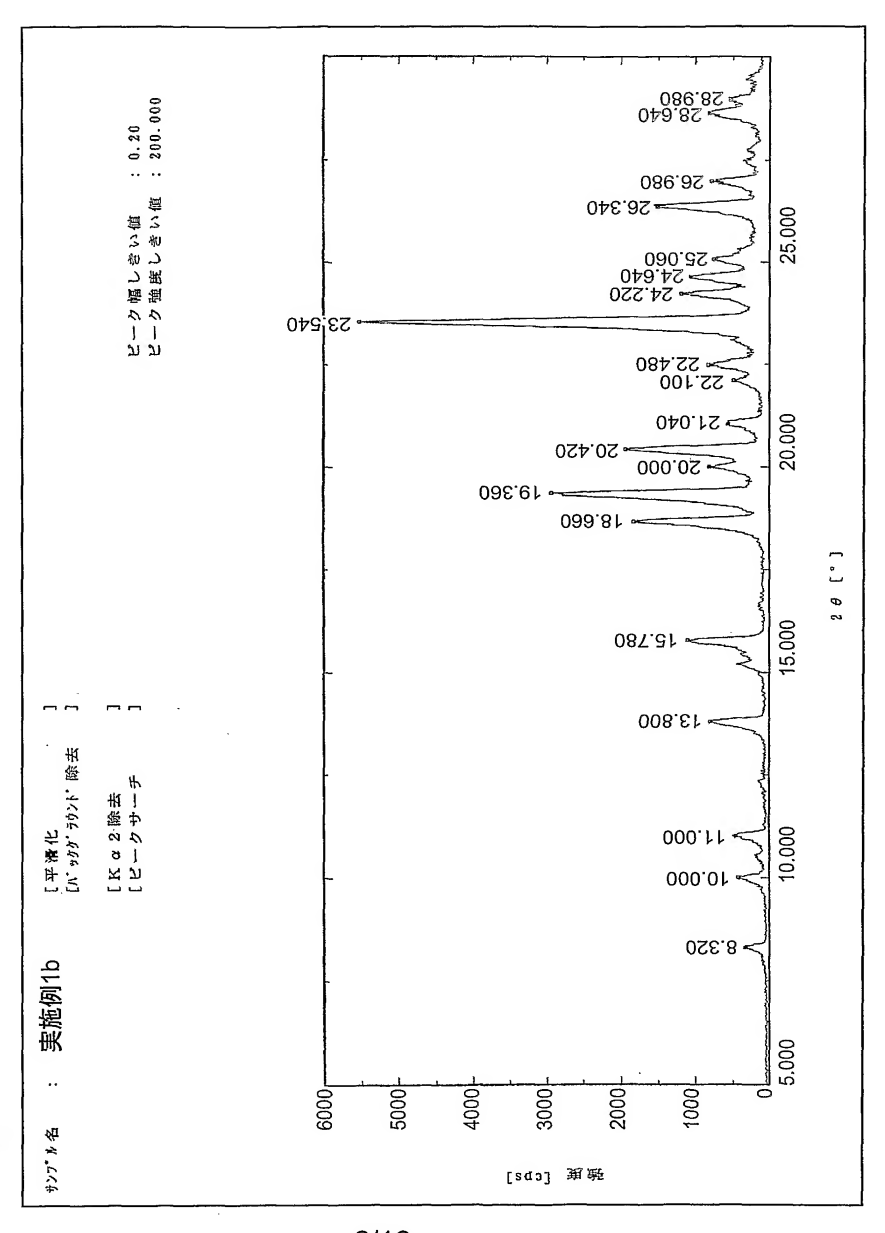
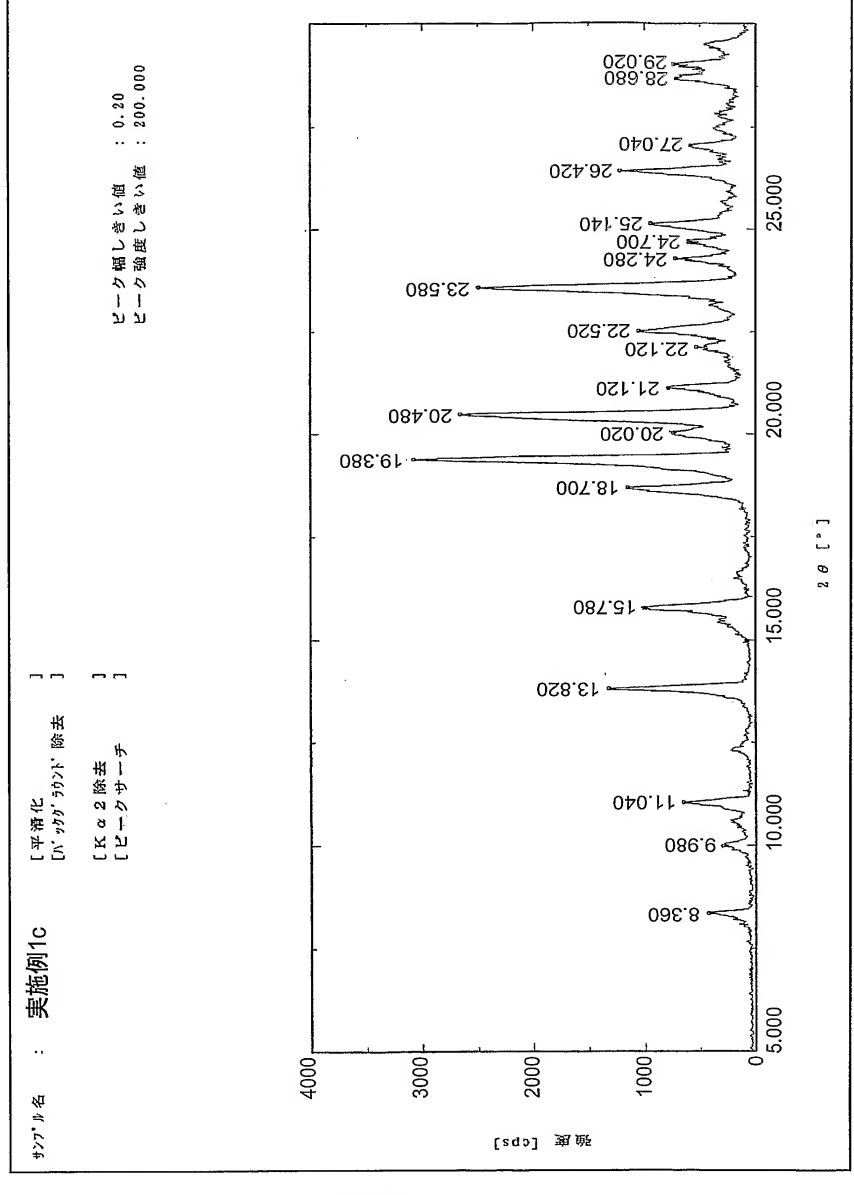
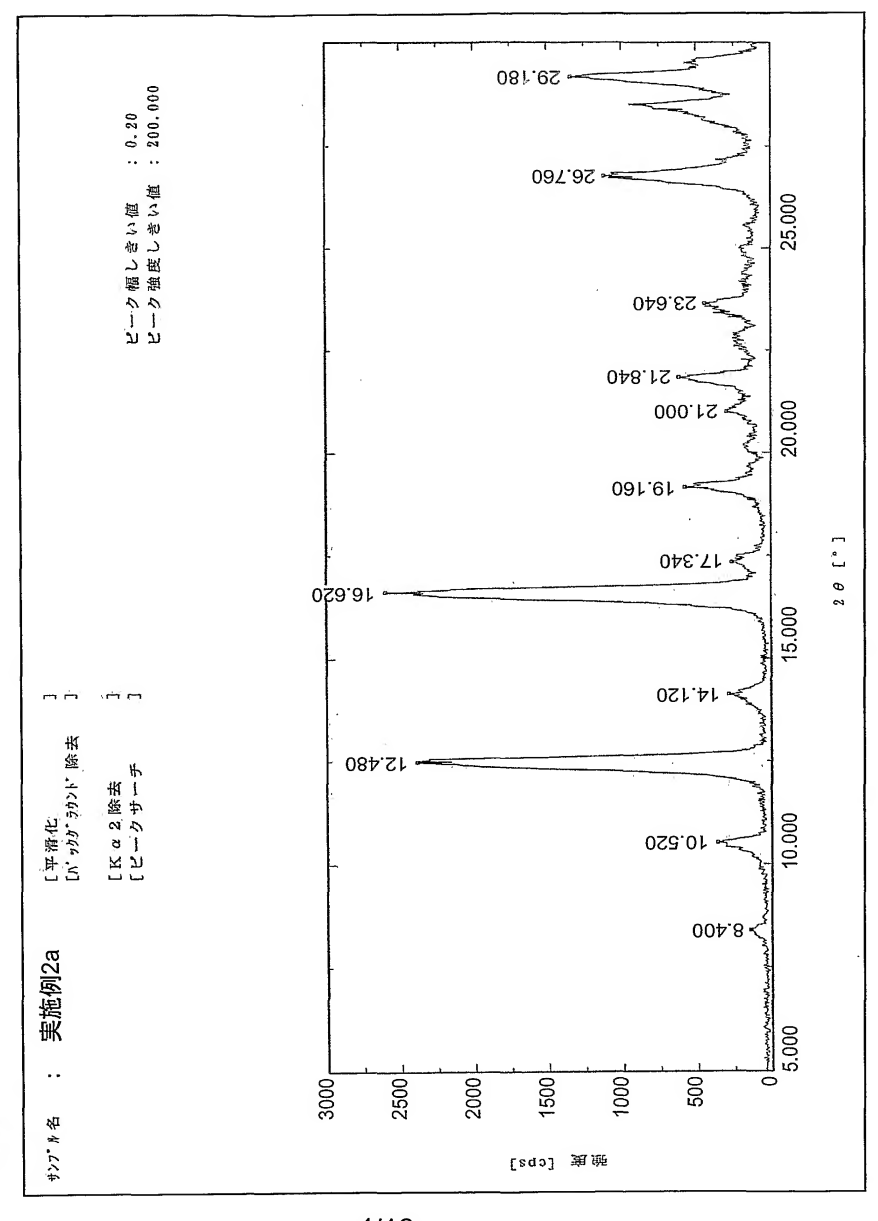


図2

2/16

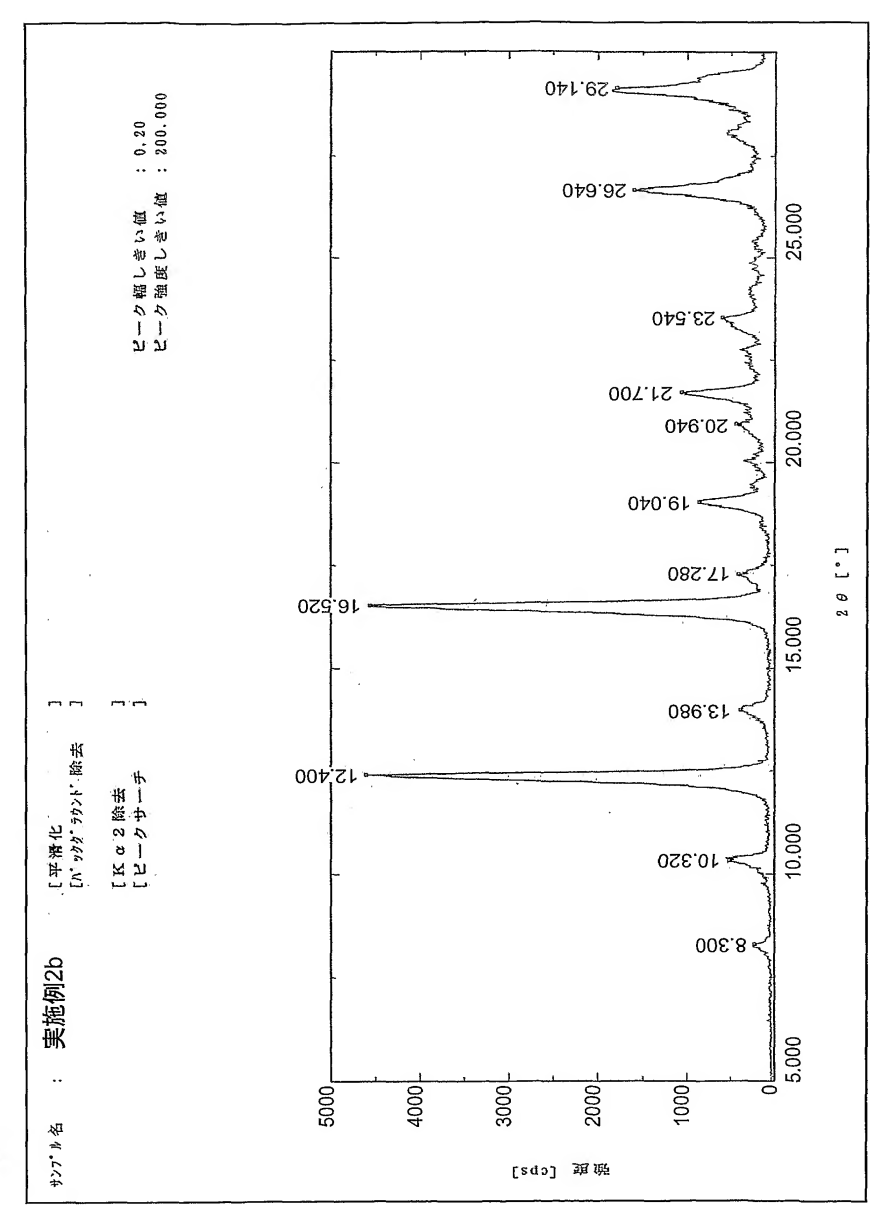


3/16



**巡**4

4/16



図の

5/16

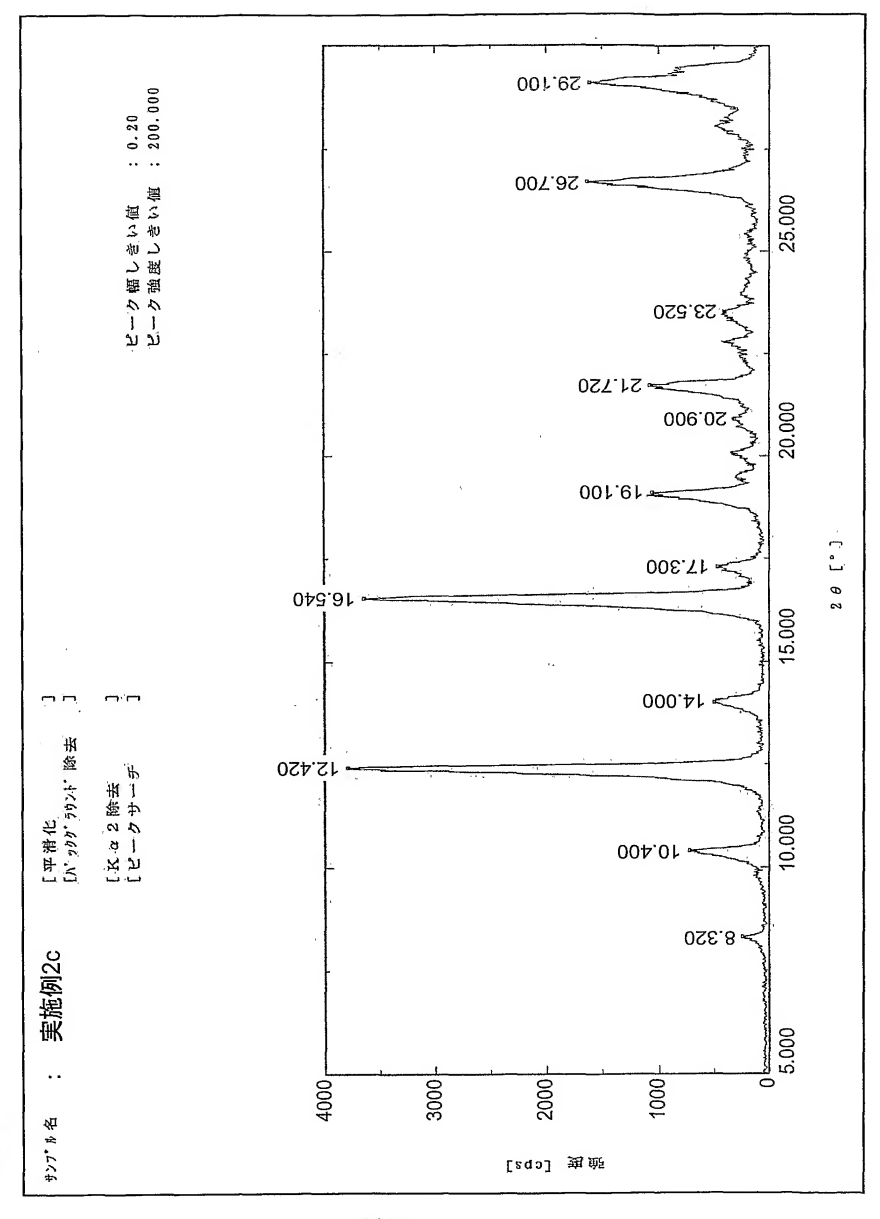
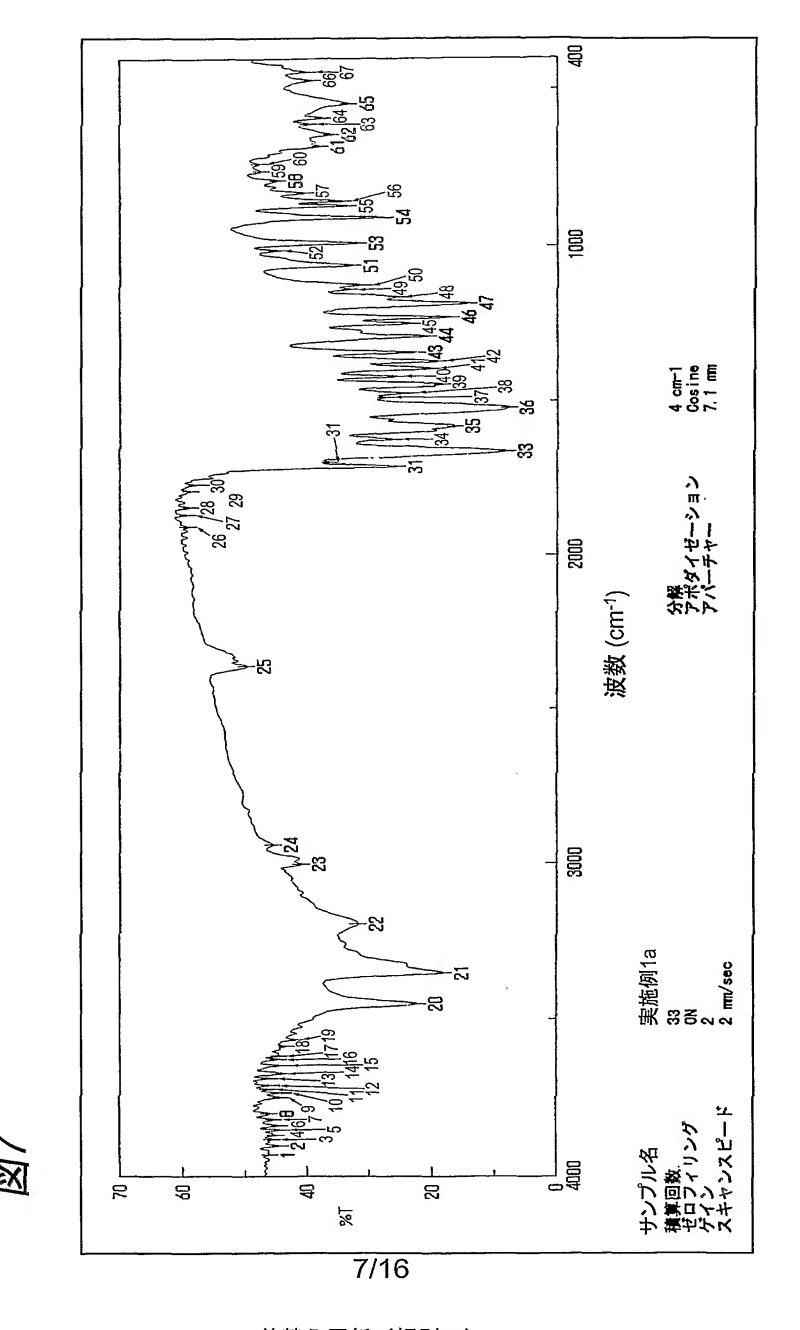


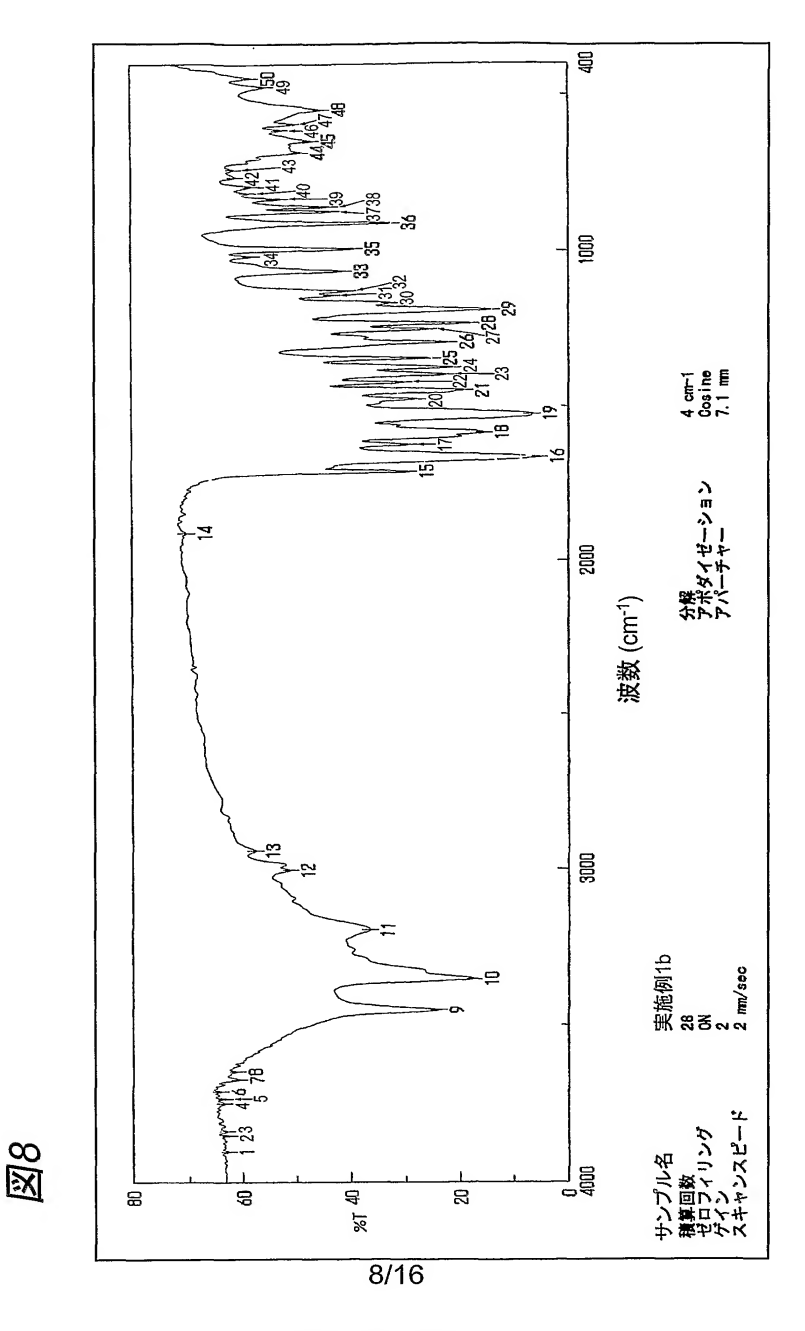
図 図

6/16

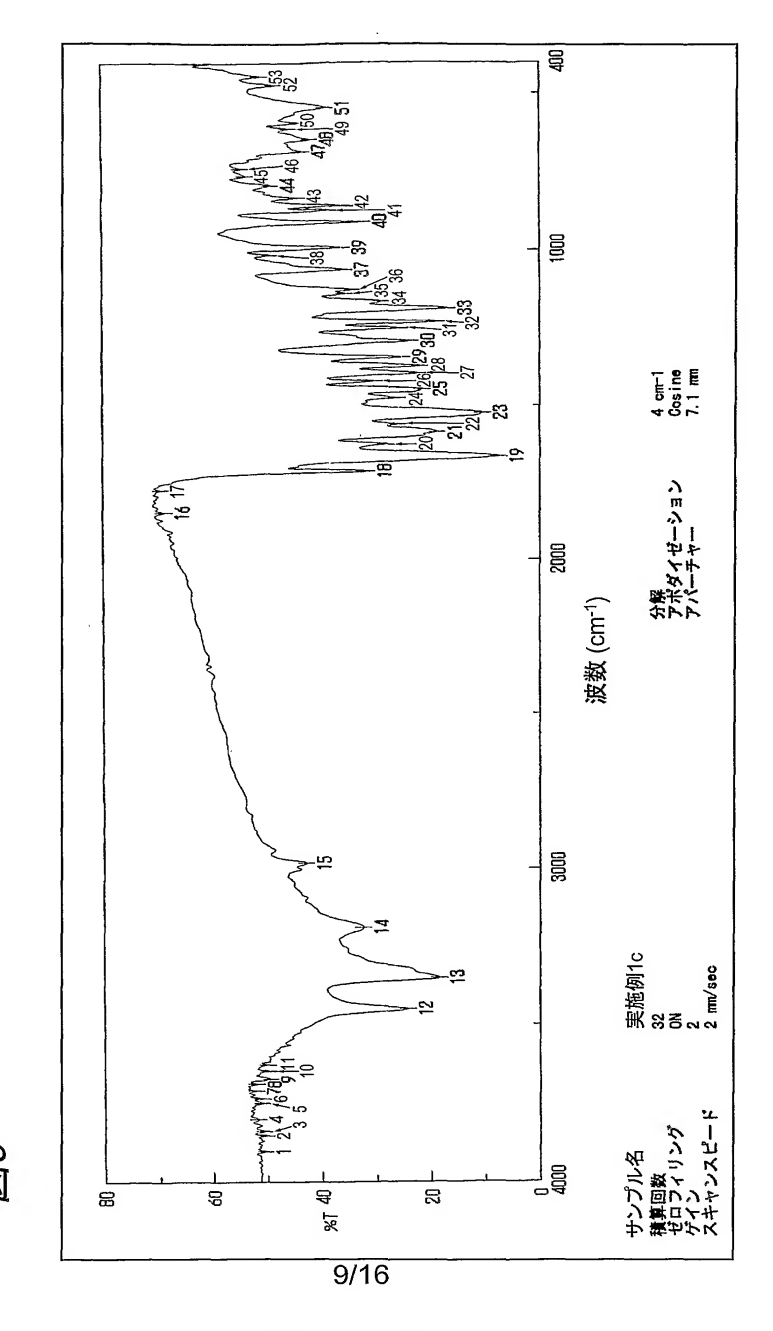
差替え用紙(規則26)



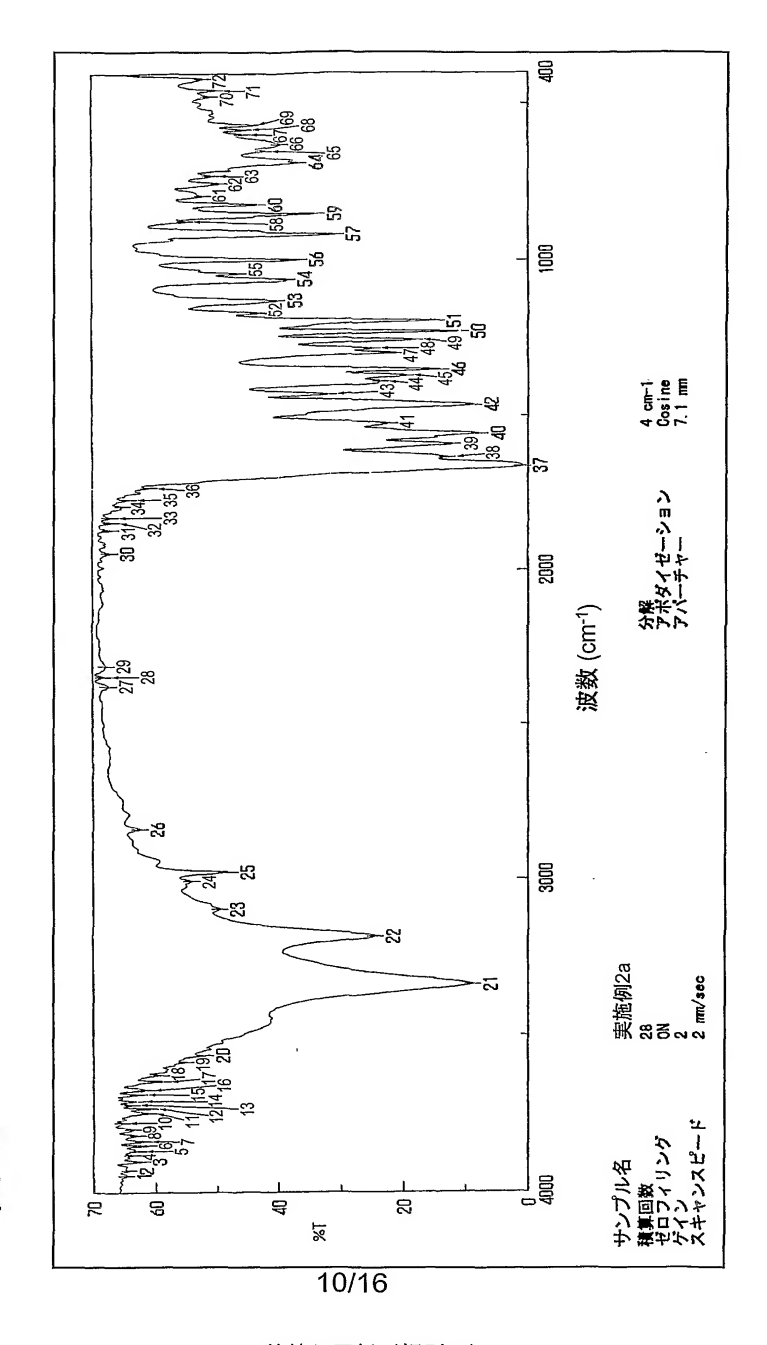
差替え用紙 (規則26)



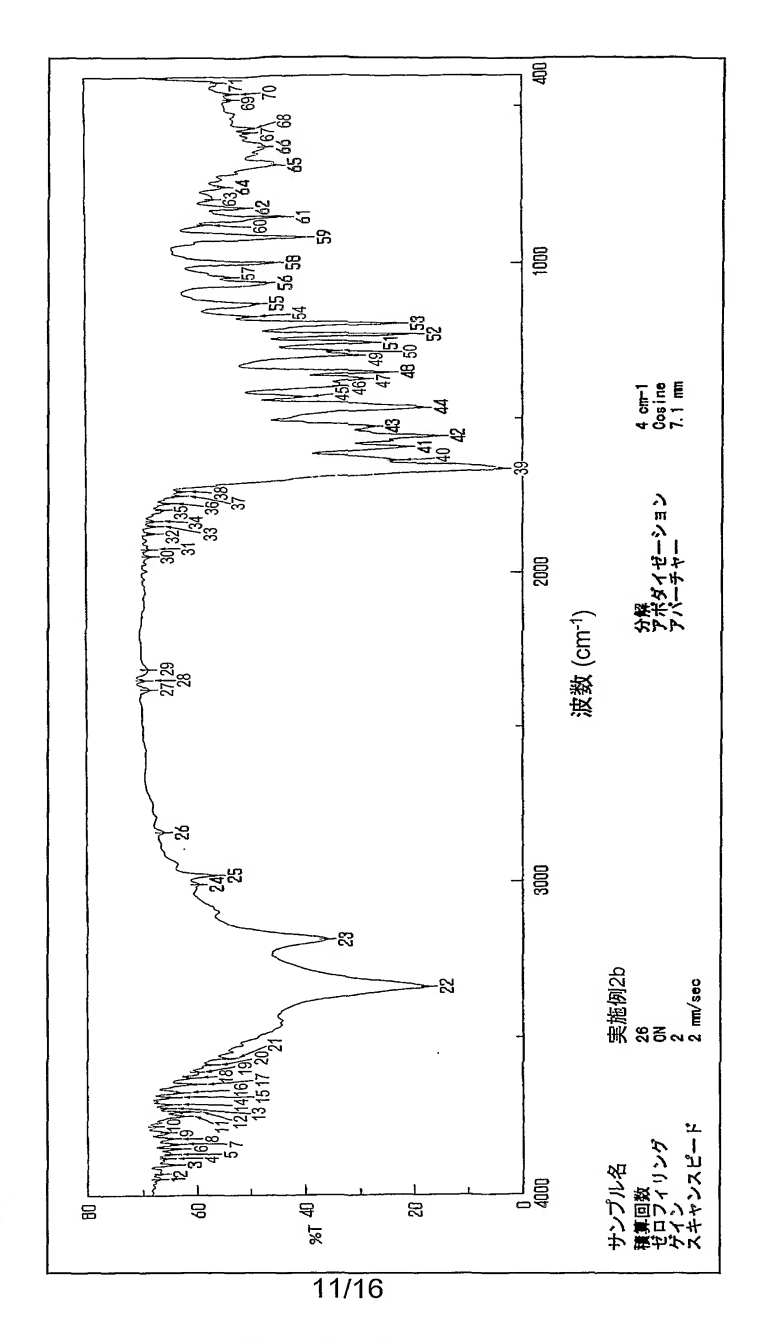
差替え用紙 (規則26)



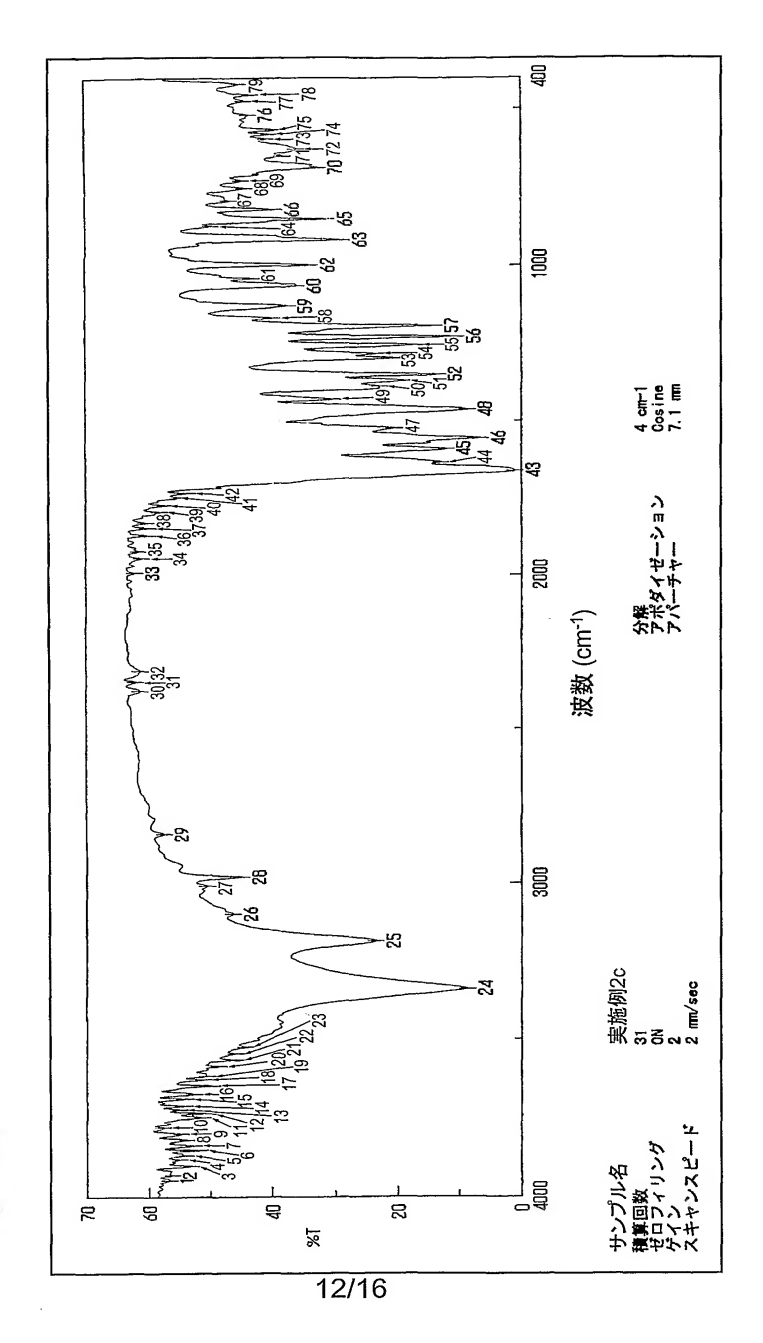
差替え用紙 (規則26)



差替え用紙 (規則26)

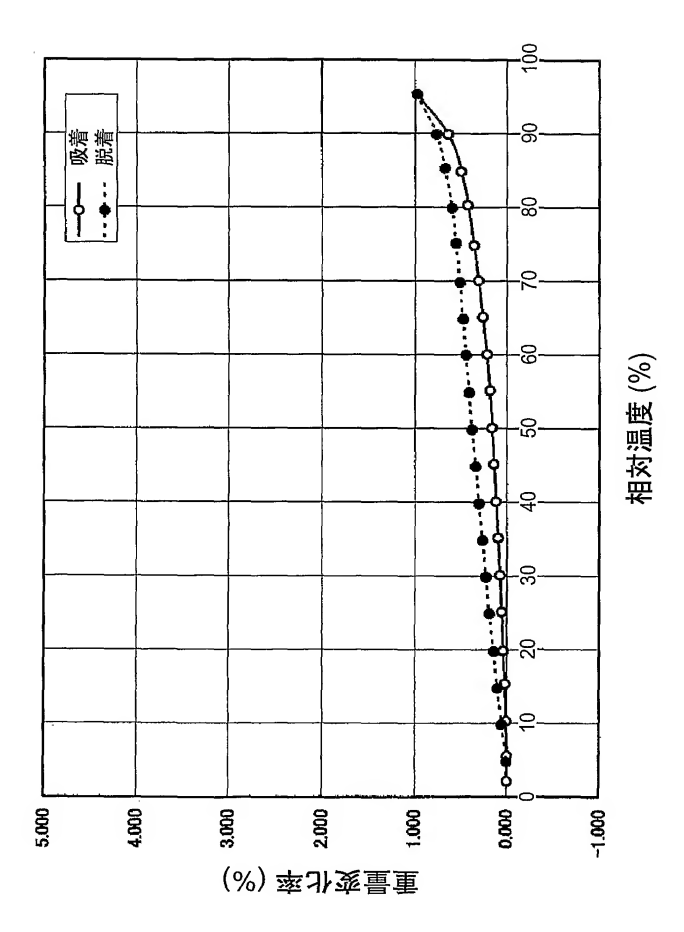


差替え用紙 (規則26)

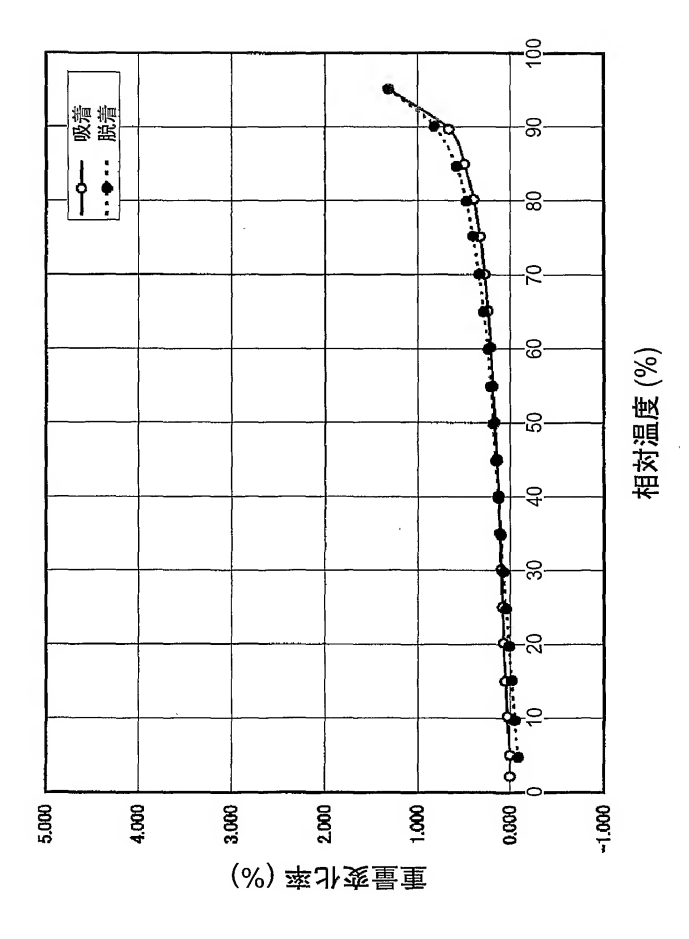


差替え用紙 (規則26)

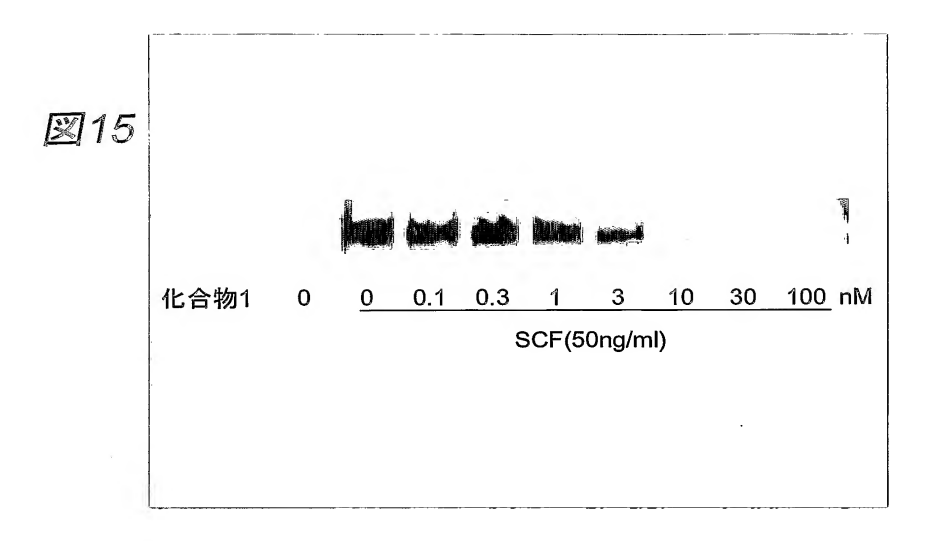




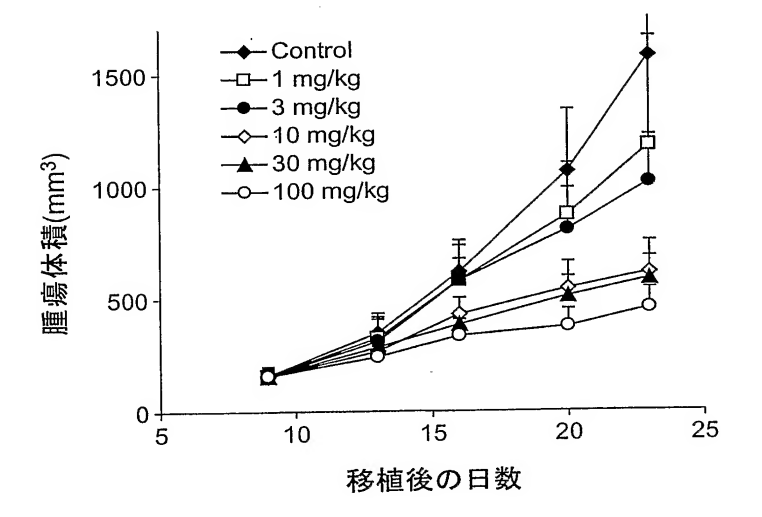




14/16

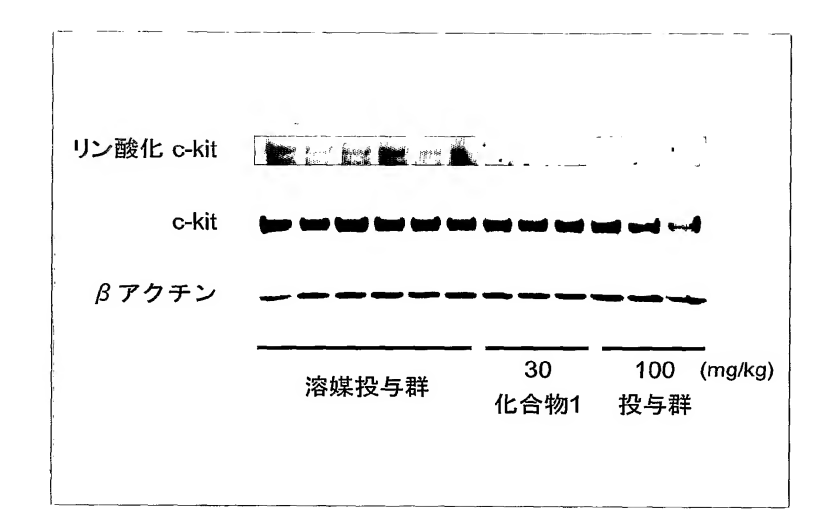


# 図16



15/16 差替え用紙 (規則26)

# 图17



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/005788

		5/00, 29/00, 9/10, 27/02	, 3/10,		
	ent Classification (IPC) or to both national	al classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED					
Minimum documentation search Int.Cl <sup>7</sup> C07D21	hed (classification system followed by cl 5/48, A61K31/47, A61P3 11/06, 43/00	assification symbols) 5/00, 29/00, 9/10, 27/02	, 3/10,		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN) CAPLUS (STN)				
C. DOCUMENTS CONSIDE	ERED TO BE RELEVANT				
Category* Citatio	n of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
25 Apri Full to & EP 1	32872 A1 (Eisai Co., I il, 2002 (25.04.02), ext; particularly, Clas 415987 A1 & US 001095986 A & NO	ims; example 368 2004/053908 A1	1-37,39-45,52-55		
* Special categories of cited de "A" document defining the generation to be of particular relevance "E" earlier application or patent filing date "L" document which may throw cited to establish the publication (as special reason (as specified) document referring to an orange."	document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot occur of particular relevance; the claimed invention occur of particular relevance; the claimed invention occur occur of particular relevance; the claimed invention occur occur of particular relevance; the claimed invention occur occur occur of particular relevance; the claimed invention occur oc		tion but cited to understand vention aimed invention cannot be ered to involve an inventive aimed invention cannot be tep when the document is locuments, such combination art		
17 August, 200	4 (17.08.04)	07 September, 2004			
Name and mailing address of the Japanese Paten		Authorized officer  Telephone No.			
Facsimile No. Telephone No. Telephone No.					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005788

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. X Claims because Claims 3	search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:  Nos.: 38 and 46 to 51  they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: 8 and 46 to 51 relate to a method for treating a human body by operation by, which is a subject matter not required to be searched by this
	Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an hat no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims because	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This international	I Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all reclaims.	equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
	earchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of itional fee.
	some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers ose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	nired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ed to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Prot	
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl<sup>7</sup> C07D215/48, A61K31/47, A61P35/00, 29/00, 9/10, 27/02, 3/10, 3/04, 11/06, 43/00

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C07D215/48, A61K31/47, A61P35/00, 29/00, 9/10, 27/02, 3/10, 3/04, 11/06, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO 02/32872 A1 (エーザイ株式会社) 2002.04.25 全文、特に特許請求の範囲及び実施例368参照 &EP 1415987 A1 &US 2004/053908 A1 &AU 2001095986 A &NO 2003001731 A	1-37, 39-45, 52-55

| C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 17.08.2004 国際調査報告の発送日 07.9.2004 場合 17.08.2004 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9638 日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3492

第Ⅱ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなな	いった。
1. <u>x</u>	] 請求の範囲 $38,46-51$ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲38及び46~51は手術又は治療による人体の処置方法であり、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	] 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調本	を手数料の異議の申立てに関する注意
WH HAT	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。